

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

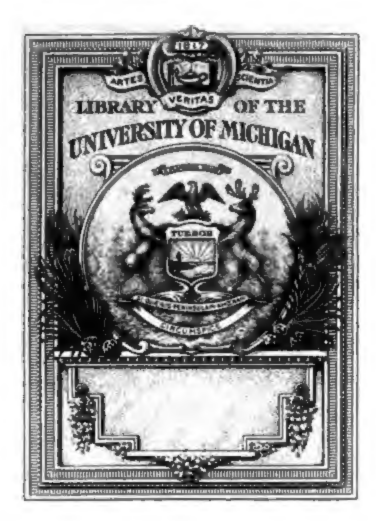
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

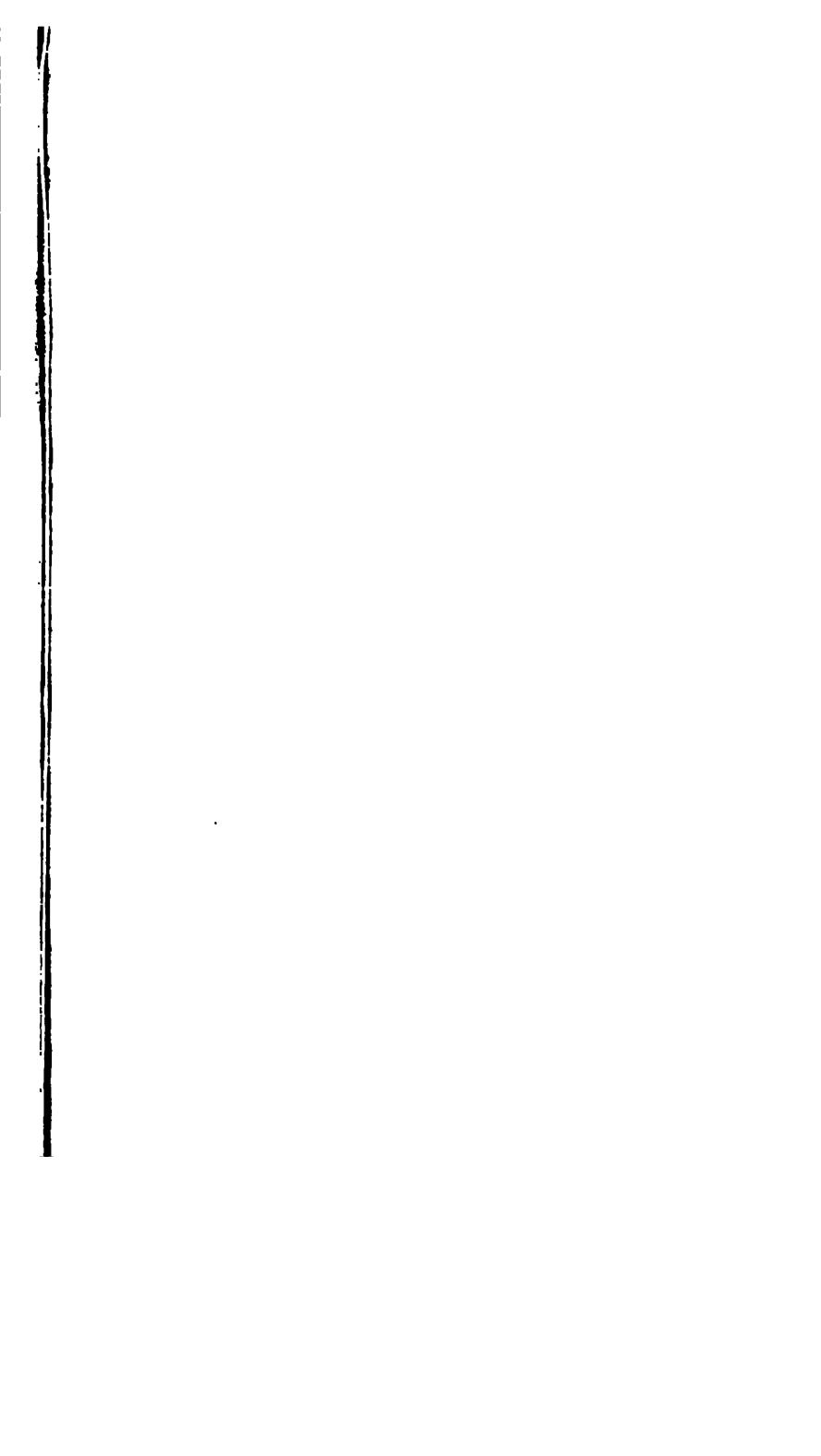












•			
	•		

Die Entwickelung

der

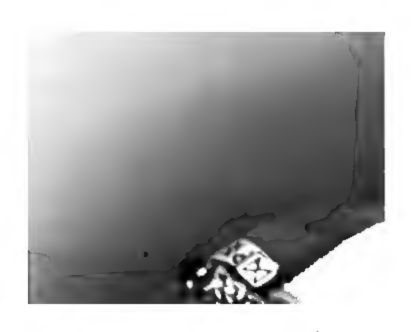
Chemie in der neneren Zeit

von .

Hermann Kopp.

Erste Abtheilnng. Die Entwickelung der Chemie vor und durch Lavoisier.

München, 1871. R. Oldenbourg. 14 .K83



Geschichte

Wissenschaften in Deutschland.

Renere Zeit.

Auf Beranlaffung und mit Unterstützung Er. Dajeftat bes Ronigs von Bagern Maximilian II. herausgegeben burch bie historische Commission bei der h. Akademie der Wissenschaften.

Münden.

Dibenbourg. N. 1873.

Indem bie Berlagshandlung begüglich ber Entstehung und bes Planes biefes Unternehmens auf ben bem erften Banbe bes Bertes beigehefteten ausführlichen Profpectus verweift, führt fie hier nur bie Ramen ber herren an, welche ihre Mitwirfung gugefagt und großentheils bereits geleiftet haben:

Brofeffor Werner in St. Bolten für bie tatholifche Theologie. Dorner in Berlin für die protestantifche Theologie. Beller in Beibelberg für bie Philosophie.

Lobe in Gottingen für bie Aefthetit.

Burfian in Jena far bie flaffische Philologie.

v. Baumer. Rubolph, in Erlangen für die germanifche Bhilologie und Miterthumstunde.

Benfen in Göttingen für bie Sprachwissenschaft und orientalı fche Philologie.

Dr. v. Bernhardi, Th., in Berlin für bie Rriegemiffenichaft.

Wegele in Burgburg für bie Gefchichte. v. Blinging in Bonn für Jurisprudeng.

Bluntichli in Beibelberg für allgemeines Staatsredt anb Politik.

Nofter in Leipzig für Rationalblonomie und lameratitifde Fächer.

Frees in Manden fin die Banb. unb Forft mirthiacttefebre.

or Parmersh in Sannovez Ar die Machan nologie. for Gethard in Eisleben für die Mathematik. v. Joily in München für die Physik Lopp in Dodelberg für die Chemis

Welf in 1

Jeber Band des gangen Werkes wird apart abgegeben m ber Preis eines Drudbogens für bie Ginzelausgabe mit 2 Egr. ober ' rechnet, so bag bie breizehn bis jest erschienenen Banbe toften:

Bluntschli, Geschichte des Staatsrechts. 43 Bogen. Thir. 2. 24 Egr. ober fl. v. Robell, Geschichte der Mineralogie. 44 Bogen mit 50 Solzschnit

1 lithogr. Tafel. Thir. 3. 10 Sgr. ober fl. 5. 36 fr. Fraas, Geschichte der Landbau- und Forstwissenschaft. 45 Bogen. 3 Thlr. — 1 Beschel, Seschichte der Erdkunde. 45 Bogen mit 4 lithogr. Karten. 10 Sgr. ober fl. 5. 36 fr.

Porner, Seschichte der prot. Cheologie. 58 Bogen. Thir. 3. 20 @ fl. 6. 12 tr.

Werner, Geschichte der kath. Theologie. 42 Bogen. Thir. 2. 24 S fl. 4. 48 fr.

Lope, Geschichte der Jesthetik. 421/2 Bogen. Thir. 2. 24 Egr. ober fl. Beufen, Geschichte der Aprachwissenschaft und der orientalischen Philologie. 5 Thir. 3. 16 Egr. ober fl. 6. —

v. Raumer, Seschichte der germ. Philologie, vorzugsweise in Deutschland. 47 Thir. 3. 6 Egr. ober fl. 5. 30 fr.

Kopp, Die Entwickelung der Chemie in der neueren Beit. 55 Bog. Thir. 3. oder fl. 6. --

Karmaric, Geschichte der Cechnologie feit der Mitte des achtzehnten Jahr 60 Bogen. Thir. 3. 20 Sgr. ober fl. 6. 12 fr.

Carus, Seschichte der Boologie bis auf Boh. Müller und Charl. Parmin. 4 Thir. 3. 6 Egr ober fl. 5. 30 fr.

Beller. Seschichte der deutschen Philosophie. 60 Bog. Thir. 3. 20 Sgr. ober fl. Die Subscriptionsbedingungen für ben Bezug ber vollftandigen "(ber Wissenschaften" ober einzelner Sektionen derselben sind noch günstiger Der Preis des Werkes konnte nämlich in Folge der königlichen Mi welche die "Geschichte ber Wiffenschaften" ins Leben gerufen und Reichlichste unterstützte, so niedrig gestellt werden, daß die Berechni 11/2 Egr. ober 51/4 tr. für den Druckbogen festgehalten wird. Für welche Holzschnitte ober andere Mustrationen enthalten, wird eine Erhöhung eintreten. Der Preis eines Bandes, dessen Umfang auf Druckbogen bestimmt ist, wird mithin meist zwischen Thir. 2. — ob 30 fr. bis Thir. 2. 71/2 Egr. ober fl. 4. — für die Abnehmer des Bertes ober einer Settion beffelben sich bewegen.

Um nämlich dem Publikum den Bezug auch einzelner Abtheilunger leichtern, hat die Berlagshandlung das Ganze nach den Materien in t tionen eingetheilt und wird auch für die Abnehmer einer ein Settion benselben Preis bestehen lassen wie für bie Rau' gangen Bertes; jedoch muß babei die Bedingung festgehalten wert Die Abnehmer sich verpflichten, eine Seftion vollständig zu beziehen.

Die Sektionen, wovon jene Bande, welche nachstehend mit "fetter ! gebruckt find, bereits zur Ausgabe gelangten, enthalten:

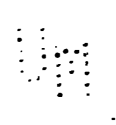
I. Settion. Ratholische Cheologie. Protestantische Cheologie. Philosophie. Aefthetik. Rlassische Philologie. Sermanische Philologie. Grientalische Philologie.

II. Settion. Geschichte. Kriegswissenschaft. Jurisprudenz. Allgemeines Staatsrecht. Nationalökonomie ber Presse). Sand- und Forftwirthichafts- Boologie.

Seographie.

III. Seftis Cednologie. Mathematik. Physit Chemie. Astronomie (unter Geologie. Medicin. **Botanif** Mineralogie.

Die Settionen werben möglichst gleichzeitig herausgegeben und Seschichte der Wissenschaften in 5-6 Jahren vollständig erschienen sein. Alle Buchhandlungen bes In- und Auslandes nehmen Bestellung



Geschichte

ber

Wissenschaften in Deutschli

Henere Zeit.

Behnter Banb.

Entwickelung der Chemie

nod

Hermann Kopp.

AUP VERANLASSUNG

und mit untebstützung seiner majestät des königs von bayern

MAXIMILIAN II.



HEBAUSGEGE

DURCH DI

HISTORISCHE CON

BEI DER

KÖNIGL. ACADEI

WISSENSCHAF

Münden, 1873. R. Olbenbonrg.

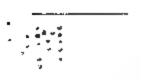
Die Entwickelung

ber

Chemie in der neueren Beit

pon

Bermann Sopp.



AUF VERANLASSUNG
UND MIT
UNTERSTÜTZUNG
SEINER MAJESTÄT
DES KÖNIGS VON HAYERN
MAXIMICIAN II.



HERAUSGEGEBEN

DURCH DIE

HISTORISCHE COMMISSION

BEI DER

KÖNIGL. ACADEMIE DER

WISSENSCHAFTEN.

Münden, 1873. R. Olbenbourg. GD 14 .K83:::: 1402 11-19-35 30985

Horwort.

Die vorliegende "Entwickelung der Chemie in der neueren Zeit" (bie Bezeichnung "Geschichte" mar wegen ber Möglichkeit ber Verwechselung mit meiner früher veröffentlichten "Geschichte ber Chemie" zu vermeiben) zum Abschlusse zu bringen, ist mir erst später möglich gewesen, als ich gehofft hatte. Zum Theil ist Dies durch Umstände veranlaßt, die mich zeitweise von dieser Arbeit abhielten, namentlich aber auch burch bie Schwierigkeiten, welche sich mir bei ber Darlegung ber Entwickelung ber allge= meineren Lehren in ber ber Gegenwart näheren Zeit ergaben. Es ist nicht leicht, ben Wechsel ber Vorstellungen, welche einer Wissenschaft wie die Chemie in rascher Folge Geltung ge= wannen, objectiv für biejenige Zeit barzulegen, die man selbst in Beschäftigung mit dieser Wissenschaft durchlebt hat. gemäß vollzieht sich bas Borschreiten in ber Erkenntniß in ver= schiedenen Individuen anders, und ist bei ihnen die Befähigung eine ungleiche, einerseits neu Gebotenes sofort seinem ganzen Werthe nach zu würdigen, andererseits sich vor der Annahme neuerer aber weniger richtiger ober noch nicht genügend bewie= sener Meinungen zu mahren; zu berselben Zeit, wo ber Gine gewisse neue Ansichten als bereits festgestellte anerkennt, beur=

theilt sie ein Anderer als noch unreife wenn nicht als irreführende Speculationen, und eine bem Ginen noch feststehende Lehre ist ba einem Anderen ein bereits überwundener Jrrthum. In so fern vollzieht sich die Ausbildung des Wissens: welche Vorstellungen als die zur Zeit am Besten begründeten zu betrachten seien, in verschiedenen Individuen ungleich. Hohes Interesse kann es haben, zu erfahren, wie sie bei einem bedeutenden Repräsentanten ber Wissenschaft statt hatte: wann Dieser etwas Neues erfaßte ober als richtig zugestand, wie bei Diesem ber Ginfluß vorher gewonnener lleberzeugung später von Anderen vorgebrachten Anschauungsweisen gegenüber schützend ober hemmend wirkte. Aber wäre auch einer in dem vorliegenden Jalle nicht zutref= fenden Voraussetzung genügt, so würde hier boch nicht die Auf= gabe sein, zu erzählen, wie für einen Ginzelnen sich die Ausbildung seines Wissens gestaltete und wie zu verschiebenen Zeiten seine eigenen Arbeiten und die von Anderen gebrachte Vermehr= ung der demischen Kenntnisse und der vorgeschlagenen Gesichts= punkte, unter welchen sie zusammenzufassen seien, gerabe sein Urtheil ausfallen ließen, sondern die Darlegung ist hier zu versuchen, wie die Entwickelung des chemischen Wissens und namentlich ber allgemeineren chemischen Lehren überhaupt statt hatte. Daß ich sie innerhalb der Reihe von Jahren, während deren ich sie mit= erlebte, keineswegs zu jeder Zeit und bezüglich jeder Frage dem von ber späteren Zeit Gelehrten entsprechend richtig aufgenommen habe, brauche ich nicht zu sagen, welche Mühe ich mir auch gab, bem Vorschreiten der Chemie im Ganzen, und so lange die Verpflichtung getreuer Berichterstattung bazu aufforberte zu auch bis in die Einzelheiten zu folgen. Ich war jetzt nach besten Kräften bestrebt, auch für die neuere Zeit die Fortschritte ber Chemie und besonders, was auf wichtiger gewesene ober ge= wordene allgemeinere Lehren Bezug hat, so objectiv barzulegen, als ob es einer entfernteren Zeit angehöre.

Dafür, bis wann diese Darlegung hier zu versuchen sei, konnte ich nicht das Eintreten der Chemie in eine neue Epoche als Haltpunkt wählen; seit lange ist die Entwickelung dieser Wissen= Borwort. VII

scontinuirliche. Wenn auch nicht in biesem Buche die jetzt zu Geltung gekommenen Lehren vorzutragen sind, so ist doch in ihm über die Begründung berselben zu berichten. Ich habe Dies dis zu 1858 etwa zu thun versucht, zu welcher Zeit mir die Chemie die wesentlichen Grundlagen Dessen, was als Richtschnuren der verschiedenen jetzt vorzugsweise eingehaltenen Betrachtungsweisen abgebend angesehen werden mag, erlangt zu haben scheint. In welchem Sinne Dies gesagt und daß damit der Würdigung der Wichtigkeit, welche später vorgebrachten aber immerhin noch auf jenen Grundlagen beruhenden Ausschlagen zukommt, nicht vorzegeriffen ist, kann einem Mißverständnisse nicht wohl unterliegen.

Bei dem Abschlusse dieses Versuches tritt mir besonders beutlich entgegen, mit wie vielen auch mir erkennbaren Mängeln berselbe behaftet ist. Ich habe mich an einzelnen Stellen bes vorliegenden Buches bereits über die Schwierigkeiten ausgespro= chen, die sich bei der Ausarbeitung mir als nicht überwindbare entgegenstellten. Ich will bas ba Gesagte hier nicht wiederholen, aber einen Hauptmangel habe ich auch au dieser Stelle hervorzuheben: daß der Bericht über das Vorschreiten und die Ver= mehrung bes auf Thatsachen Bezüglichen so zurücksteht gegen den die Deutung und Zusammenfassung von Thatsachen betref= fenden: in dem ersteren manches Wichtige nur sehr kurz oder gar nicht besprochen ist, während ber lettere öfters selbst Nebensächliches, wenn auch nur nebenbei, berührt. Aber wenn es möglich ist (und ich barf nicht läugnen, daß es möglich sein tonne), eine Darlegung ber Erweiterung bes empirischen Wissens auf dem Gebiete der Chemie innerhalb des hier zulässigen Raumes ebenjo relativ vollständig und zusammenhängend zu geben, wie die des Wechsels ber vorzugsweise zu Anschen ge= kommenen theoretischen Lehren, so muß ich doch bekennen, daß mir die (Sabe versagt ist, Solches zu leisten. lleberwiegend ist beßhalb in dem vorliegenden Buche die Geschichte dieser Lehren behandelt, und fast nur für das auf sie Bezügliche habe ich literarische Nachweisungen gegeben, mährend diese für Thatsachen VIII Borwort.

Betreffendes weggelassen wurden, schon weil sie aus allgemein verbreiteten Werken leicht zu entnehmen sind. Findet man, daß manche der vielen Citate hätten wegbleiben und dafür an manschen anderen Stellen solche hätten stehen können, so bin ich geswiß der Leizte, der Das bestreitet.

Die Geschichte ber chemischen Lehren ist bekanntlich in neuerer Zeit der Gegenstand mehrerer Schriften, namentlich der von Wurt und von Ladenburg gewesen. Zeder Schriftsteller wird natürlich die Bearbeitung eines solchen Thema's in einer ihm eigenthümlichen Weise versuchen, und wenn jene Schriften manches Ergänzende — besonders auch im Weitergehen über die Zeit hinaus, bei welcher aufzuhören ich für angemessen hielt — für das in dem vorliegenden Buche Gedotene haben, bringt das letztere wohl auch für den Inhalt der ersteren einige Vervollsständigung.

Wenn ich vorhin einen erheblichen Vorwurf, welcher meiner Arbeit zu machen ist, ausbrücklich als einen vollberechtigten anerkennen mußte, so befürchte ich andererseits kaum ben, welchen ausschließliche Berücksichtigung von Aeußerlichem veranlassen könnte: daß in diesem Theile der "Geschichte der Wissenschaften in Deutschland" der Pflege und Entwickelung der Chemie in Deutschland nicht mehr Beachtung zugewendet ist, als ber Beschäftigung mit ihr in anderen Ländern sammt ben da erlangten Resultaten. Die Chemic gehört eben auch zu benjenigen Zweigen bes Wissens, die weber bem Gegenstande, noch ber Art ber Behandelung besselben, noch ber Form nach, in welcher die gewonnenen Ergebnisse Ausbruck erhalten, etwas Einer bestimmten Nation Zugehöriges sein können, wenn nicht biese Nation in vollständigster Abgeschlossenheit die Früchte des Forschens zu vermehren sucht; die Entwickelung ber Chemie in Deutschland ist, gerade in der hier zu betrachtenden Zeit, in steter Wechselwirkung mit Dem, mas auswärts geleistet murbe, vor sich gegangen. Ich halte es für unnöthig, hierbei zu verweilen; nur die lleberzeugung auszusprechen sei noch gestattet, daß, falls Giner etwa von ber Absicht ausginge, die Geschichte einer solchen Wissenschaft

vom nationalen Standpunkt aus zu schreiben, er — vorausgessett, daß er der für eine derartige Arbeit aufzuwendenden Mühe sich gewissenhaft unterzöge — doch schließlich Etwas von Bestriedigung nur dann empfinden würde, wenn er sich zu der vor 1700 Jahren von Lucian gegebenen Vorschrift bekehrte: der Geschichtschreiber solle sich als keiner besonderen Heimath angeshörig, als keines Staates Bürger zeigen.

Verschiebener Völker wie verschiebener Zeiten Leistungen sind hierzu überblicken, wechselnbe Vorstellungen, beren Auseinanbersolge gerabe in den letten Decennien am Raschesten statt hatte, im Zusammenhange damit, wie neue Autoritäten in der Wissenschaft neben ältere oder an die Stelle derselben traten. Manche unter den Autoritäten wurden abgerusen mitten aus dem Kampse mit neueren Ideen, Manche aus dem Streite mit dem vor ihnen Geltenden gerade zu der Zeit, wo der Sieg sich ihnen zuneigte. Manchen war es vergönut, noch zuzuschauen den mächtigen Fortschritten, welche auf der wesentlich durch sie eröffneten und geedneten Bahn nachher noch die Wissenschaft machte. Bei dem Abschlusse dieses Versuches, solchen Wechsel der Ansichten zugleich mit der ihn bedingenden Thätigkeit und dem Einslusse der Koryphäen der Chemie zu schildern, trifft mich schwer die Nachricht von dem Hinscheiden der Hervorragendsten Eines: Liebig's.

Reinem ist es für lange beschieben, sich ber Erweiterungen bes Wissens zu freuen, welche die Zukunft bringen wird. Die Alchemisten vergangener Jahrhunderte bemühten sich, das Lebens=Elixir barzustellen: ein Mittel, welches den Menschen eine un=begrenzte Zeit hindurch körperlich und geistig gesund er=halte. Es ist nicht nöthig, auf Betrachtungen einzugehen, in wie fern damit dem Individuum eine Wohlthat erwiesen wäre oder nicht, in wie fern der Wissenschaft ein Nutzen bei so lange fort=gesetzer Beschäftigung derselben bedeutenden Individuen mit ihr. Jene Bemühungen waren vergeblich; die Erfahrungen und An=sichten der Zukunft durch Verlängerung unseres Lebens in diese hinein, vorwärts, uns zu eigen zu machen, steht nicht in unserer Macht. Wohl aber vermögen wir unser Leben in gewissen

Sinne rūckwärts zu verläugern, indem wir uns die Erfahrung Derer, die vor uns da waren, aneignen und die Ansichten tielben so kennen lernen, wie wenn wir Zeitgenossen von ihr gewesen wären. Das Mittel dazu ist auch ein Lebens-Elix möge der hier gebotene Versuch, von ihm Vortheil ziehen lassen, mit Nachsicht beurtheilt werden.

Heibelberg im April 1873.

Hermann Fopp.

Inhaltsverzeichniß.

Einleitung G. 1.

Die Entwickelung der Chemie bis gegen das Ende des sieben= zehnten Jahrhunderts S. 5.

Chemische Kenntnisse des Alterthumes S. 5. Aristotele &' Lehre von der Ursache der Berschiedenheit der Körper S. 8.

Die Chemie in der Richtung als Alchemie S. 10. Ursprung der Alchemie und früheste Beschäftigung mit derselben S. 10. Die Alchemie bei den Arabern: Geber's chemische Kenntnisse und Ansichten S. 12. Die Alchemie bei den Abendländern: Albert's des Großen, Roger Bacon's u. A. Lehren S. 16. Basilius Balentinus' Kenntnisse und Ansichten S. 20.

Die Chemie in der Richtung als Jatrochemie S. 21. Paracelsus' Lehren S. 22. Agricola's, Libavius' Ansichten S. 26 f. Ban Helmont's Leistungen S. 28. Glauber's Arbeiten S. 31. Sennert's, Willis', Lefebvre's Meinungen S. 31 s. Lemery's Ansichten S. 32.

Die Entwickelung der Chemie von Boyle bis vor Lavoisier S. 34.

Boyle's Leistungen S. 34. Die Meinungen Kunckel's S. 41, Becher's S. 42. Die Begründung der Phlogistontheorie durch Stahl S. 44. Die Aufnahme derselben bei Hoffmann, Boerhave, Homberg, Geoffron S. 53. Die Leistungen Pott's, Marggraf's, Hellot's, Duhamel's, Mac-

auer's S. 56. Die Arbeiten und Annichten Blad's S. 57, Brieftlen's S. 61, Cavenbiib' S. 67, Scheele's S. 75, Bergman's S. 52.

Uebersicht des Zustandes der Chemie vor dem Sturze der Phlogiscontheorie S. 85.

Befrand die Chemie icon vor Lavoifier als Biffenicaft? E. 85. Auffaffung ber Chemie in ber Zeit vor Lavoifier S. 91. Darlegung der zu dieser Beit vorhandenen Kenntniffe und Anfichten über die Metalle E. 95, über mehrere Retallberivate S. 96, über die Alfalien und die Erden S. 96, über die Gauren 2. 98, über verschiedene Gegenstände ber Chemie E. 99, über bie Beziehungen einfacherer Substanzen zu zusammengesetteren 3. 101, in der chemischen Analyse & 102, über die chemische Berwandtschaft S. 105, über die chemischen Elemente S. 109 lüber die s. g. Erde S. 112, das Wasser &. 113, die Luft und verschiedene Luftarten E. 114, das Feuer und das Phlogifton E. 117, die als chemisch-einfachste betrachteten Substanzen S. 123). Ueber sonft noch Einiges, mas für den bamaligen Zustand der Chemie carafteristisch ift, S. 127. Ueber die Berücksichtigung ber quantitativen Berhältnisse in jener Beit S. 128.

Die Resorm der Chemie durch Lavoisier E. 134.

Die Unzulänglichkeit der Phlogistontheorie gegen das Ende ihrer Herrschaft und die Nothwendigkeit einer Umgestaltung des chemischen Systemes S. 134. Lavoisier's Forschungsmethode, seine Befähigung zum Reformator und seine Leistung als solcher S. 138.

Uebersicht der Stellungen Lavoisier's zur Phlogistontheorie in verschiedenen Zeiten S. 145.

Lavoisier's früheste chemische Arbeiten und namentlich die ersten auf die Berbrennung und die Berkaltung bezüglichen S. 151 Eingreisen der Arbeiten Anderer im Jahre 1774; Entdedur des Sauerstoffs S. 158. Borschreitende Ausbildung der A sichten Lavoisier's über die Berbrennung und Berkalku und über die Natur der atmosphärischen Lust S. 161. Weite Untersuchungen über die Zusammensehung verschiedener Saudas Athmen, die Berbrennung und Berkalkung, die Zumensehung der atmosphärischen Lust u. A. S. 168. Schwischen des von Lavoisier erfaßten Systemes, soweit es 1782 ausgebildet war, S. 182. Die Entdedung der sammensehung des Wassers S. 185. Lavoisier's nach lanntschaft mit dieser Entdedung ausgeführte Arbeiten

schärfere Bekämpfung ber Phlogistontheorie S. 195. Sieg des Lavoisier'schen Systemes S. 202.

Fortschritte in der Erkenntniß der unzerlegbaren Substanzen S. 207.

Abänderung der früheren Ansichten über Elemente und über Berbindungen durch Lavoisier S. 207. Welche Stoffe von Lavoisier als unzerlegbare betrachtet wurden, S. 208. Spätere Berichtigung und Erweiterung der hierauf bezüglichen Kenntnisse S. 210.

Ansichten über das Wesen der chemischen Verbindung und Erkenntniß der festen Proportionen S. 217.

Auffassung der Verwandtschaftserscheinungen gegen das Ende des 18. Jahrhunderts S. 217; Ansichten über die Constanz der quantitativen Zusammensetzung bei chemischen Verbindungen und Aufsuchung der Verhältnisse für künstlich darzustellende und für natürlich vorkommende Verbindungen S. 218. Proust's Ausspruch (1799), daß chemischen Verbindungen seste Zusammenssetzungsverhältnisse wesentlich zukommen, S. 225. Verthollet's Widerspruch, und Darlegung seiner Verwandtschaftstherrie (1799—1803) S. 227. Discussion zwischen Proust und Verthollet (1804–1806) S. 234. Entscheidung der Streitsfrage durch die Erkenntniß der Regelmäßigkeiten, welche für die Zusammensetzungsverhältnisse statthaben, S. 243.

Erkenntniß der Regelmäßigkeiten in den chemischen Proportionen und Aufstellung der atomistischen Theorie S. 246.

Frühere Beachtungen, welche Mengen verschiedener Substanzen mit derselben Menge Eines Körpers Verbindungen eingehen, S. 246. Cavendish' Bekanntschaft mit dem Aequivalenzverhältniß verschiedener Basen und Säuren und der Constanz desselben S. 248. Beachtung der wechselseitigen Zersehung neutraler Salze S. 249; ob Benzel die Fortdauer der Neutralität beachtet und erklärt habe, S. 250. Richter's Erkenntniß dieser Thatsache und Folgerungen aus derselben (1791) S. 252; seine sich anschließenden stöchiometrischen Untersuchungen (von 1792 an) S. 254. Geringe Beachtung dieser Arbeiten S. 267. Zusammensassung eines Theiles der von Richter erhaltenen Ressultate durch Fischer (1802) in der ersten Aequivalentgewichtstabelle S. 275.

Frühere Ansichten über die verschiedenen Gewichtsmengen eines Elementes, welche sich mit berselben Menge eines anderen vereinigen können, S. 278. Erkenntniß des Gesetzes der multiplen Proportionen in Verknüpfung mit der Geltendmachung der

atomistischen Theorie S. 280. Berbreitung ber atomistischen Theorie im 18. Jahrhundert; Higgins' Ansichten bezüglich ber atomistischen Zusammensetzung einzelner Berbindungen (1789) Dalton's Auffassung ber atomistischen Zusammensetzung ber Körper: Ausbildung Dessen, mas er von der atomistischen Betrachtungsweise bereits vorfand, (von 1803 an) S. 285; wissenschaftlicher Charafter Dalton's S. 287; Arbeiten Desselben, Erkenntniß ber Regelmäßigkeiten in ber Busammen-Berbindungen und Darlegung berselben demischer sebung in seiner atomistischen Theorie S. 289; früheste Mittheilung über die Atomgewichte der Elemente und die atomistische Busammensetzung von Berbindungen S. 291, Befanntwerben seiner Ansichten und Unterstützung berselben durch Andere S. 296, Entwickelung berselben burch Dalton selbst und Anwendung auf das damals in der Chemie Bekannte S. 297.

Uebersicht über die hauptsächlichsten Erweiterungen des chemischen Wissens seit Lavoisier bis 1810 S. 300; Unsicherheit bestüglich der quantitativen Zusammensetzung vieler Verbindungen und dadurch bedingte Unsicherheit der Grundlagen und der Unswendung der atomistischen Theorie S. 309.

Berzelius' Arbeiten zur Begründung der Lehre von den chemischen Proportionen (von 1808 an) S. 311: Mannigfaltigkeit und Bedeutung der Leistungen dieses Forschiers S. 311, Charakterisirung der theoretischen Ansichten Desselben S. 313; allgemeinere Bestrachtung, wie Berzelius' Arbeiten bezüglich der Regelsmäßigkeiten in der Zusammenjezung chemischer Berbindungen vorschritten, S. 317; Uebersicht der einzelnen und der durch sie bis 1818 erlangten Resultate S. 320.

Erkenntniß der Regelmäßigkeiten für die Bereinigung und Zusammensehung gassörmiger Substanzen nach Bolumen derselben
durch Gay-Lussac S. 333. Dessen wissenschaftliche Thätigkeit E. 334. Frühere Angaben über die Bolumverhältnisse,
nach welchen sich Gase verbinden, S. 335; Entdeckung der
dafür statthabenden Gesetze durch Gay-Lussac (1808)
S. 337; Dalton's Widersprux S. 340.

Ausbildung der atomistischen Theorie bis gegen 1840; Bestimmung der Atom= ober Verbindungsgewichte der Gle=
mente S. 343.

Präcisirung der Aufgabe, die Atom= oder Berbindungsgewichte der Elemente zu bestimmen, €. 343.

Dalton's Ansichten über die Bestimmung der Atomgewichte (1808 und 1810) S. 345.

Unterscheidung der physikalischen kleinsten Theilchen und der chemi-

- schen kleinsten Theilchen durch Avogabro (1811) S. 348, durch Ampère (1814) S. 354.
- Bersuche zur Bestimmung der Atomgewichte ohne solche Unterscheidsung S. 357. Thomson's Ansichten bezüglich der Atomgeswichte der Körper (1813) S. 358. Berzelius' Ansichten (1813) und Bolumtheorie S. 362. Gap-Lussac über die Angabe der Zusammensetzung von Verbindungen nach dem Volumverhältnisse der Elemente (1809—1815) S. 370. Berzelius' atomistische Theorie und Atomgewichtsbestimmungen (1818) S. 372.
- Prout's Behauptung, daß die Atomgewichte der anderen Elesmente Multipla von dem des Wasserstoffs seien, (1815) und 1816) S. 378. Thomson's Zustimmung, Ansichten über die Beziehungen zwischen den Atoms und den Volumgewichten bei Gasen (1816) und Atomgewichtsannahmen (1818) S. 381.
- Angabe der Zusammensetzung der Verbindungen nach Verbindungsgewichten der Elemente ohne Bezugnahme auf die atomistische Theorie S. 382: Wollast on's Aequivalente (1813) S. 383, H. Davy's Proportionen (von 1810 an) S. 385, Gay-Lussac's Ausdrucksweise (1814—1816) S. 388, L. Gmelin's Mischungsgewichte (1817) S. 388.
- Ansichten bezüglich Prout's Behauptung und Untersuchungen zur Prüsung berselben (von 1820 an) S. 388.
- Gewinnung neuer Anhaltspunkte zur Bestimmung der Atomgewichte der Elemente S. 323. — Entdeckung der Beziehungen zwischen den Atomgewichten und den specisischen Wärmen durch Dulong und Petit (1819) S. 391. — Erkenntniß der Beziehungen zwischen Zusammensetzung und Krystallsorm S. 396: Frühere Ansichten über diese Beziehungen S. 397; Mitscherlich's Entdeckung des Isomorphismus (1819) und des Dimorphismus (1821) S. 409; Erinnerung an Mitscherlich's wichtigste Arbeiten S. 417.
- Berzelius' Abänderungen seiner früheren Annahmen über die Atomgewichte der Elemente (1826) S. 418. Einfluß der Dampsschiche-Bestimmungen Dumas' (von 1827 an) und des Letzteren Auffassung der atomistischen Theorie S. 423; Berzelius' und Witscherlich's Ansichten über die Beziehungen zwischen den Atomgewichten und den Bolumgewichten bei elementaren Gasen (1833) S. 428.
- Berschiedene Ausichten über die Atom- oder Verbindungsgewichte der Elemente gegen oder bald nach 1830: bei H. Davy, Dumas, Gay-Lussac, L. Gmelin S. 430.
- Erkenntniß der electrochemischen Acquivalente S. 432. Frühere Arbeiten bezüglich der zersetzenden Wirkungen der Electricität

- S. 432. Farabay's (Erinnerung an seine wichtigsten chemischen Arbeiten S. 433) Entdeckung des electrolytischen Gesetzes (1834) S. 431.
- Widersprüche in den Ergebnissen der bis dahin zur Feststellung der Atomgewichte der Elemente benutzten Betrachtungsweisen S. 436. Dumas' Versuch einer Ausgleichung (1837) S. 437. Beurtheilung der Unsicherheit des Begrisses Atomgewicht durch Dumas und Liebig (1837 u. 1839) S. 438.
- Erweiterung der unorganischen Chemie und Umgestaltung des chemischen Systemes in der Zeit von 1810 bis 1840 S. 439.
 - Rasche Zunahme des chemischen Wissens seit der Aufstellung der atomistischen Theorie S. 439. Aufzählung einiger bedeutenderer Entdeckungen und Untersuchungen auf dem Gebiete der unorganischen Chemie in der Zeit von 1810 bis 1810 S. 441 (nicht metallische Substanzen betreffender S. 441, metallische S. 445).
 - Speciellere Besprechung einzelner vorzugsweise wichtiger Gegenstände S. 450 (Erinnerung an Davy's Betheiligung an benselben und seine Leistungen überhaupt S. 451). — Erkenntniß der chemischen Natur der Alkalien und der Erden: Reduction der figen Alkalien burch Davy (1807) S. 453; verschiedene Auffassung ber Beziehungen zwischen ben Alkalien und den aus benfelben zu erhaltenden Metallen bei Davy und bei Gay-Lussac und Thenard E. 454; Bekanntwerden der Metalle der Erden S. 457. Ansichten über die Constitution des Ammoniats und seiner Berbindungen S. 458; Auftommen ber späteren Ammoniumtheorie G. 460. - Ertenntniß ber chemischen Natur des Chlors und der Salzsäure: Frühere Ansichten bezüglich diefer beiden Körper S. 462; Davy's Behauptung (1810), daß das Chlor als ein einfacher Körper zu betrachten und die Salzsäure sauerstofffrei sei, S. 467; Ausbreitung dieser Ansicht und Widerspruch verschiedener Chemiker, namentlich Ber gelius' G. 471; allgemeinere Anerkennung ber neuen Betrachtungsweise (von 1821 an) S. 480.
 - Abänderung der Lavoisier'schen Lehre von der Zusammensetzung der Säuren und der Selze, und Unterscheidung verschiedener Classen von Säuren, von Salzen S. 483. Anbahnung umfassenderer Ansichten über die Zusammensetzung dieser Körper: durch Davy (von 1810 an) S. 488, durch Dulong (1815) S. 491; Widerspruch gegen solche Ansichten und Zurücktreten der letzteren S. 493.
 - Fortbauer der Betrachtungsweise, daß alle chemische Verbindungen binär gegliedert seien, S. 496. Die electrochemische Theorie als

Ausdruck und Stütze dieser Betrachtung S. 498. Aufkommen dieser Theorie S. 499; H. Davy's Auffassung der Beziehungen zwischen Berwandtschaftserscheinungen und electrischen Borgängen (von 1807 an) S. 500; Ausbildung der electrochemischen Theorie durch Berzelius (von 1812 an) S. 505; Beibehaltung und Ansehen dieser Theorie während längerer Zeit S. 513. Entwickelung der Kenntnisse und Ansichten über organische Verbindungen im Allgemeinen bis gegen 1840 S. 518.

Frühere Unterscheidung vegetabilischer und animalischer Substanzen von mineralischen nach dem Vorkommen und nach der Zussammensetzung S. 519.

Erkenntniß der Elemente der vegetabilischen und animalischen Berbindungen durch Lavoisier S. 520. Ansichten desselben Forschers über die Constitution dieser Verbindungen; Annahme zusammengesetzter Radicale in den sauerstoffhaltigen S. 521. Lavoisier's Bestrebungen, die Elementarzusammensetzung solcher Verbindungen zu ermitteln, und was damals über die Abänderung der Zusammensetzung bei Umwandlung einer Verbindung in eine andere bekannt war, S. 522.

Busammenfassung der vegetabilischen und der animalischen Substanzen als organischer Verbindungen S. 525.

Langsames Vorschreiten in der Erkenntniß der Elementarzusammensesung organischer Berbindungen nach Lavoisier S. 528. Berfrühte Anwendung der atomistischen Theorie auf sie durch Dalton (von 1803 an) S. 528. Gay-Lussac und Thénard's Analysen organischer Substanzen (1809) S. 529; des Ersteren Anwendung der Dampsdichte und der Volumgesetze zur Controle der gesundenen Zusammensetzung (1815) S. 531. Berzelius' frühere (von 1811 an) Ansichten über die Constitution der organischen Verbindungen, Versuche zur Analyse derselben und Nachweis, daß sie den Gesetzen der chemischen Proportionen entsprechend zusammengesetzt sind, S. 532. Berzoulkommnung der organischen Elementaranalyse dis um 1831 S. 538.

Bervielfältigung der Bekanntschaft mit organischen Substanzen: Unterscheidung ähnlicher (Chevreul's Arbeiten über die Fette, von 1811 an), Zukommen neuer S. 539. Feststellung der denselben zukommenden Formeln aus den Verbindungen mit unorganischen Körpern und aus den Beziehungen zwischen verschiedenen Substanzen S. 512.

Ansichten über die principielle Verschiedenheit der organischen und der unorganischen Verbindungen, und über die in den ersteren anzunehmenden näheren Bestandtheile S. 544. Zurücksommen

auf die Annahme zusammengesetzter Radicale (Berzelius 1816 u. 1818) S. 547; nachheriger Stillstand dieser Bestrachtungsweise und Beschränktbleiben derselben auf solche Berbindungen, wie die des Eyans (Gay = Lussac's Arbeit 1815) S. 549. Betrachtung der Atome organischer Substanzen als aus einsacheren unorganischen Atomen zusammengesetzter: Gay-Lussac's (von 1814), Döbereiner's (von 1816 an) Ansichten und Berzelius' Widerspruch S. 550. Gestaltung dieser Betrachtungsweise für Aether und Alsohol, und anschließende Ansichten über die Constitution der s. 3. 3usammensgesetzten Aether (Dumas und Boullay d. J. 1828) S. 552.

Erkenntniß isomerer Berbindungen und damit gegebene Beranlassung, über die Constitution derselben zu bestimmteren Borstellungen zu kommen: Frühere Wahrnehmungen und Ansichten über die Existenz solcher Berbindungen S. 554; sicherer Nachweis gleicher Elementarzusammensetzung bei chemisch verschiedenen Körpern (von 1824 an) S. 559; allgemeine Anerkennung der Existenz polymerer und metamerer Berbindungen (seit 1831) S. 5:2.

Dumas' Ansichten (1831 u. 1834) über die Zusammensetzung der Atome organischer Substanzen aus einsacheren binären S. 563. — Wiederausnahme der Theorie der zusammengessetzten Radicale S. 564: Wöhler und Liebig's Benzoplstheorie (1832) S. 566; Aufstellung der Aethyltheorie (Kane 1833; Berzelius 1833, Liebig 1834) S. 568, Aufnahme derselben S. 562.

Ausbehnung der Radicaltheorie in der erneuten Beachtung säurebildender Radicale S. 573. Ausbildung dieser Theorie um 1840 S. 576.

Bestreitung älterer chemischer Lehren um 1840 G. 582.

Bestreitung ber bisher herrschenden Lehre über die s. g. Hybrate und Salze sauerstoffhaltiger Säuren: Aeltere Ansichten über die Constitution dieser Berbindungen und über die Zusammensehungs- verhältnisse neutraler Salze S. 582. Erkenntniß der charakterisstischen Berbindungsverhältnisse für die drei Arten der Phosphorsäure (Graham 1833) S. 585; an sie sich anschließende Bestrachtungen S. 587. — Biederausnahme der Basserstoffsäurenstheorie für die Hydrate und die Salze sauerstoffhaltiger Säuren: Borherrschen der älteren Lehre über die Constitution dieser Berbindungen um 1830 S. 588. Betrachtung sauerstoffhaltiger organischer Säuren als Basserschung sauerstoffhaltiger organischer Säuren als Basserschung son mehrbasischer Säuren durch Liebig und Dumas (1837) S. 592. Liebig's Anssichten über Säuren und Salze, Unterscheidung verschiedenbasse

scher Sauren und Aussalfung sauerstoffhaltiger Sauren als Basserstofffauren (1888) S. 594. Einfluß dieser Betrachtungs-weise S. 598.

Beftreitung alterer Lehren auf Grund der Erfenntnig ber Substitutionevorgange 6. 600. Frühere Bahrnehmungen begüglich folder Borgange G. 603. Duma &' Ertenntnig ber ftattha. benden Regelmäßigfeit (1834) G. 603; feine und Lauren t's Betheiligung an der Substitutionstheorie und Beiterentwidelung berfelben (von 1835 an) G. 605. - Aufftellung neuer chemifcher Sufteme, und Beurtheilung berfelben Geitens ber Bertreter ber alteren Lehren: Laurent's Rerntheorie (1836) G. 610 : zunehmende Anwendung und Unterftubung der Substitutions. theorie S. 612; Dumas' Typentheorie und unitarifche Betrachtungsweise (1839, 1810) S. 614, 616; Liebig's Sichung gu ber neuen Lehre G. 611, 616, 619, 626; Bergelius' Biberfpruch gegen Diefelbe und Berfuch, Die Gubftitutionsvorgange mittelft ber Annahme gepaarter Berbinbungen gu erklaren, S. 612, 615, 619; Beharren Deffelben bei ber burch biefe Unnahme modificirten Radicaltheorie (Unterftugung ber letteren burch Bunfen's Untersuchungen über bie Ratobylverbindungen) G. 624.

Bestreitung der Bulassigfeit bes bisherigen chemischen Systemes überhaupt S. 626 (Laurent und Gerhardt's Thatigleit und Stellung in der Bissenschaft S. 627).

Erinnerung an einige wichtigere Fortschritte ber Chemie bis um 1858 S. 632.

Auf die Molecular- und die atomistische Constitution Bezügliches S. 633; auf die Arpstallisation Bezügliches S. 634. Allgemeineres über die Bilbung und Bersetung von Berbindungen, über Lösungen und Absorptionen S. 635.

Fortschritte der Physit, welche für die der Chemie besonders wichtig geworden sind: Auf Gase, ihr specis. Gewicht und die Dissusion Bezügliches S. 636. Untersuchungen über Wärmewirtungen bei chemischen Borgängen, über die specis. Wärme starrer, über die Ausdehnung starrer und tropsbar-stässiger Körper und die specis. Bolume derselben, über Siedepunstis-Regelmäßigkeiten, über die Spannstraft und das specis. Gewicht von Dänipsen S. 637. Ueber chemische Wirtungen der Electricität und die Beziehungen der Electricitätissehre zu der Chemie S. 639. Ueber die chemischen Wirtungen des Lichtes S. 640; Venupung der Circularpolarisation in der Chemie S. 641, von Flammenfärdungen and Spectralbeodachtungen sit die chemische Analyse S. 642. Fortschritte im Bereiche der analytischen Chemie überhaupt S. 645. Gestaltung der Beziehungen der Chemie zu einigen anderen Disci-

plinen und Fortschritte in der Anwendung der ersteren auf die letteren S. 647.

Aufzählung einiger wichtigeren Untersuchungen aus der unorganischen Chemie S. 651: über nichtmetallische Elemente und deren Berbindungen S. 651, über metallische Elemente und deren Berbindungen S. 654.

Busammenstellung einiger wichtigeren Arbeiten aus der organischen Chemie S. 659: Definition der organischen Verbindungen S. 660. Künstliche Hervordringung derselben aus unorganischen Verbindungen oder Elementen S. 663. Umwandlung organischer Verbindungen zu anderen im Allgemeinen S. 666, complicirter zusammengesetzer zu einsacheren S. 667, organischer Verbindungen zu anderen mit eben so vielen Kohlenstoffatomen im kleinsten Theilchen S. 671, unter Vergrößerung der Anzahl der Kohlenstoffatome S. 679. Ueber Chanverbindungen und davon sich ableitende Körper S. 681, über organische Säuren und an sie sich anschließende Substanzen S. 683, über Alkohole und Derivate derselben S. 690, über Kohlenwasserstoffe S. 697, über organische Basen S. 700, über verschiedene andere organische Verbindungen S. 703.

Heranbildung der neueren Lehren über die chemische Constitution der Körper S. 707.

Gestaltung der Ansichten über die Constitution organischer Berbindungen nach der Bestreitung der Radicaltheorie durch die Substitutionstheorie: Bezüglich solcher Atomgruppen, welche nach Art einsacher Atome in Berbindungen eintreten können, S. 706; in den zunächst der Radicaltheorie entgegengestellten Systemen: Dumas' Typentheorie, Laurent's Rerntheorie, und Leschränftbleiben des Sinslusses derselben S. 709; in Kolbe's Theorie der gepaarten Radicale (1850) S. 711. Berzichtleistung auf die Ersorschung der Constitution der chemischen Berbindungen in der (von 1841 an) namentlich durch Gerhardt vertretenen Unitar-Theorie; Anwendung unitarischer und synoptischer Formeln, Classification der organischen Berbindungen nach Reihen S. 712.

Fortschritte in der Betrachtung, welche Gewich'e den kleinsten Theilchen von Elementen und von Berbindungen zuzuschreiben seien: Zustand des darauf bezüglichen Wissens um 1840 S. 717; Gerhardt's (1812 u. 1843) Berichtigung von dahin Geshörigem, Verdoppelung der s. g. Nequivalentgewichte von Kohlensstoff, Sauerstoff u. a., Gesetz der paaren Atomzahlen, Formulirung der Verbindungen für gleiche Volume derselben im Gasoder Dampszustand S. 721. Weitere Entwicklung dieser Ansichten durch Laurent (1845 u. 1846) mit Unterscheidung

Deharren der Chemiker bei den früheren Borstellungen und Annahmen S. 731. Bewährung der neueren Ansichten bei genauerer Untersuchung einzelner Verbindungen S. 733; Einfluß der Feststellung der berichtigten Formel des Aethers durch Williams on's Untersuchung (1850) S. 736, der Resultate bezüglich der Alkoholradicale von der Jolirung derselben durch Frankland und Kolbe (1848) an bis zu Wurt Darstellung der gemischten Radicale (1855) S. 740.

Berwerthung ber so erlangten Erkenntniß für die Classification der chemischen Berbindungen in der Aufstellung der neueren Typentheorie: Borbereitendes für diese S. 742; Ansichten der Bertreter der Unitar-Theorie über die innere Gliederung der kleinsten Theilchen von Berbindungen S. 745; Beziehung der letzteren auf Typen durch Hunt (1848 u. 1849) S. 749. Betrachtung des Wassers als typischer Substanz durch William son (1851) S. 750; Erkenntniß des Ammoniaks als solcher auf Grund der Arbeiten von Wurt und von Hofmann (von 1849 an) S. 753; Ausbildung der Typentheorie durch Gerhardt (1852) S. 759; Annahme vervielsachter Typen zu den einsachen durch William son (1851), Gerhardt (1853), Obling (1854) S. 761.

Aufkommen der Borftellungen bezüglich bestimmter Balenzen von elementaren Atomen und Atomgruppen: Aeltere Ansichten über die Bereinigungs- und die Ersetzungsverhältnisse verschiedener Substanzen S. 767. Entwickelung jener Borstellungen burch Billia mjon (1851), Frankland (1852), Gerhardt (1853), Obling (18.14) S. 772. Ausbildung der Unsicht, daß in den auf vervielfachte Typen bezogenen Verbindungen ein mehrwerthiger Bestandtheil das Zusammenhaltende sei, S. 780; Annahme mehrwerthiger Kohlenwasserstoffe (von 1854 an) . 781, in mehratomigen Alfoholen wie Glycerin (Berthelot's Untersuchungen von 1853 an, Wurt' Deutung ber Resultate 1855) und Glycol (Wart' Darstellung des letteren 1856) S. 782. Ansichten darüber, ob die Beziehung der Verbindungen auf Typen wirklich Etwas über die Constitution der ersteren kennen lehre, Beitweise Bejahung dieser Frage und Betrachtung ber Radicale als abgeschlossener näherer Bestandtheile von Berbindungen S. 783; andererseits Bestreitung dieser Borstellung, Betrachtung ber Beziehung auf Typen als eines nur formalen Hülfsmittels zur Deutung ber chemischen Borgange, und Behauptung, daß die nämliche Berbindung auf verschiedene Typen bezogen werden könne, S. 793. Bergrößerung ber Bahl ber

Typen: Einführung der gemischten Typen und Aufstellung des Kohlenwasserstoff-Typus durch Ketulé (1857) S. 797.

Gestaltung der Ansichten bezüglich der Berkettung der eine Berbindung zusammensetzenden Theile bei der Einführung der neueren Typentheorie: über die den Atomen und Atomgruppen zukommenden Balenzen und die Ausgleichung der letzteren in Berbindungen S. 803, über die den Elementen beizulegenden Atomzewichte S. 808; über die Beziehungen zwischen den Wirkungswerthen zusammengesetzter Körper und denen der Theile der letzteren S. 809.

Kolbe's Ableitung organischer Berbindungen von unorganischen, namentlich von der Kohlensäure (1857) S. 813.

Weitergehende Betrachtungen, welche Valenzen den einzelnen Atomen und Atomgruppen zukommen, auf was die der letzteren beruhen, und wie die in einem Molecul einer Berbindung enthaltenen Atome zusammengehalten seien: Anknüpfung an die dis 1857 hierüber ausgesprochenen Meinungen S. 817, namentlich bezüglich der Zurücksührung der Balenzen von Atomgruppen auf die ihrer Bestandtheile S. 820; Rekulé's (1857) Anssichten über die Valenz von Elementen und von Radicalen S. 824; seine und Couper's Vorstellungen (1858) über die Constitution der chemischen Verbindungen S. 825. Wiederaufnahme des Versuches, die Anordnung der Atome in den Molecülen von Verbindungen anzugeben, S. 829. Einführung der neueren Annahmen bezüglich der Atomgewichte der Elemente, namentlich der Metalle durch Cannizaaro (1858) S. 833.

Shluß S. 840.

Einleitung.

Die Chemie ist die Lehre von der Zusammensetzung der Körper. Ihre Aufgabe ist die Erkenntniß, wie die verschiedenen Körper zusammengesetzt sind und ihre Verschiedenheit auf ungleicher Zussammensetzung beruht, wie sie zusammengesetzt werden, und welche Aenderungen ihre Zusammensetzung unter gewissen Umskänden erleidet.

Bekannt ist, daß die Richtung geistiger Beschäftigung, welche Jals Chemie bezeichnet wurde, nicht immer die Lösung dieser Aufsgabe als hauptsächlichstes Ziel sich vorgesetzt hatte, sondern wähstend langer Zeit der Verfolgung anderer Probleme zugewendet war, für deren erfolgreiche Bearbeitung die Kenntniß der Zussammensetzung der Körper als Hülfsmittel erschien und insosern selbst angestredt wurde. Die künstliche Erzeugung von Gold und Silber, die Umwandlung unedler Metalle in diese edlen Metalle betrachtete die Chemie als ihre eigentliche Aufgabe von der Zeit an, wo die in dem Alterthume vereinzelt dastehenden Kenntnisse chemischer Thatsachen in dem Streben nach Einem bestimmten Ziele zuerst zusammengefaßt erscheinen, dis in den Anfang des sechszehnten Jahrhunderts. Diesem Streben erst zusgesellt, dann sich mehr und mehr von ihm abwendend steht von Kopp, Entwicklung der Chemie.

dem ersten Viertel bes sechszehnten Jahrhunderts an bis zu ber Mitte des siebenzehnten Jahrhunderts die Richtung, die Heil= kunde auf die Chemie zu basiren, als die die letztere beherrschende da, und als eigentlichste Aufgabe der Chemie wird nicht die Er= kenntniß ber Zusammensetzung ber Körper an sich betrachtet, sondern die Verwerthung der hierauf bezüglichen Kenntnisse für die Heilkunde, zur Gewinnung einer Grundlage und zur Ge= mährung von Hülfsmitteln für die theoretische und die practische Medicin. Erst in der zweiten Hälfte des siebenzehnten Jahr= hunderts wird die Chemie ihrer wahren Aufgabe sich bewußt und arbeitet sie an der Lösung berselben, ohne solche fremde Riele als die ihr eigentlich vorgesteckten länger anzuerkennen. Und noch nicht hundert Jahre sind es, daß in der Chemie ge= wisse fundamentale Ansichten zur Anerkennung gebracht worben sind, welche seitdem nicht mehr wechseln und diejenige Phase un= serer Wissenschaft characterisiren, innerhalb beren dieselbe bann sich stetiger weiter ausgebildet hat, Erweiterungen von größter Erheblichkeit, Reformen nach den verschiedensten Richtungen er= fahrend, aber nicht mehr Reformen von solchem Umfang und unter solcher Abanderung bes ganzen demischen Systemes, baß man sie passend als Revolutionen bezeichnen könnte.

Die Entwickelung ber Chemie in dieser Zeit: in ben zunächst vorausgehenden zwei Jahrhunderten, namentlich aber in der letzterwähnten Phase darzulegen, soll hier versucht werden. Diese Darlegung kann indessen weder eine ganz auf diese Zeit beschränkte sein, noch darf sie für dieselbe alles Das gleich einsgehend zu schildern und vollständiger aufzuzählen suchen, was die Ausbildung der Chemie nach sämmtlichen einzelnen Abzweigzungen bedingte und characterisirte und was an Zuwachs von Kenntnissen dieser Wissenschaft zu Theil wurde. — Manche der wichtigsten, noch innerhalb der hier vorzugsweise in Betracht zu ziehenden Zeit herrschenden Aussichten wurzeln auf älteren Vorzstellungen, und ohne eine Kenntniß der letzteren ist ein Verständenis der ersteren nicht möglich. So wenig es meine Absicht ist, auf die Periode der Alchemie und die der Jatrochemie in einer

zusammenhängenderen und vollständigeren historischen Betracht= ung einzugehen, so nothwendig ist es, über die damals gehegten allgemeineren Ansichten bezüglich ber Zusammensetzung ber Kör= per einleitungsweise zu berichten. — Für jene, vorzugsweise hier zu betrachtende Zeit stellen sich die Methoden der Forschung-und die Ansichten, welche bis zu bem letzten Viertel des vorigen Jahrhunderts ganz besonders in Geltung waren, den nachher zur Anerkennung gebrachten vielfach einander in solcher Weise gegen= über, daß wohl selbst daran gezweifelt worden ist, ob die Ge= schichte der Chemie als einer Wissenschaft weiter als bis zu dem eben genannten Zeitpunkt zurück zu führen sei. Doch auch bei anderer Beurtheilung der früheren Leistungen und bei Anerkenn= ung, daß sie wesentlich die Chemie als Wissenschaft auffaßten und förderten, ist hier nicht für jene frühere und für diese neuere Periode die Darlegung der Ansichten und des Wechsels berselben in gleicher Ausführlichkeit zu geben: für jene frühere Periode werde ich mehr zusammenzufassen suchen, was sie leistete und wie sie spätere Fortschritte vorbereitete; für diese neuere habe ich eingehender zu untersuchen, welche Fortschritte der Er= kenntniß sie brachte und sich an einander reihen ließ. — Aber auch innerhalb dieser Zeit, für welche die Entwickelung der Chemie hier hauptsächlich geschildert werden soll, wird uns in erster Linie die Betrachtung der nach einander herrschenden allgemeineren An= sichten über die Zusammensetzung der Körper beschäftigen, und auf die Besprechung ober auch nur Erwähnung einzelner Untersuchungen kann hier nur in so weit eingegangen werden, als sie zu der Aufstellung und Begründung, der Geltung und dann ber Reform solcher allgemeinerer Ausichten Beziehung haben ober für sie characteristisch sind. Es ist bavon abzustehen, hier eine vollständigere Angabe ber Leistungen auf dem Gebiete ber Chemie zu versuchen, und der llebelstand ist hinzunehmen, daß eine große Zahl von Arbeiten hier unbesprochen und selbst unerwähnt bleiben muß, die an sich und für die Förderung des chemischen Wissens auf einzelnen Abtheilungen dieses Gebietes von großer Wichtigkeit waren und für deren jede gilt, daß ein Beitrag zur besseren Erkenntniß des Einzelnen auch die Wissenssschaft als Ganzes vorschreiten läßt. Und ebensowenig kann hier auf aussührlichere oder vollskändigere Darlegung der Anwendzungen der Chemie eingegangen werden, welche durch die Fortschritte dieser Wissenschaft auf anderen Gebieten der geistigen Thätigkeit ermöglicht wurden, und des Zusammenhanges der Chemie mit anderen Wissenschaften, welche gerade in der uns vorzugsweise beschäftigenden Zeit, was die Zahl der Berührungsstellen und die Innigkeit der Beziehungen betrifft, stetig zugenommen hat.

Die Entwickelung der Chemie bis gegen das Ende des stebenzehnten Jahrhunderts.

Bei ben Völkern bes Alterthums, an beren Wissen sich später wesentlich das der Abendlander auschloß: bei den Griechen und bei den Römern finden wir empirische Kenntniß zahlreicher chemi= scher Thatsachen, aber ohne Zusammenfassung berselben in ber Benutung zur Aufstellung einer theoretischen Ansicht ober in bem Streben, eine gewisse Aufgabe zu lösen. Die damals be= kannten chemischen Thatsachen waren auf dem Gebiete der Technik und der Pharmacie erworben; welche durch Zufall, welche durch mehr absichtlich angestellte Experimente erkannt waren, ist größ= tentheils ungewiß. Die Experimentirkunst war wenig ausge= bilbet; wissenschaftlich Strebenbe wandten sich vorzugsweise ber Speculation zu, und benutten zur Erkenntniß bessen, mas die Erfahrung lehre, mehr die Beobachtung: die Beachtung des dem Wißbegierigen ohne Einwirkung bes Letteren auf bas zu Constatirende sich Bietenden, als die Anstellung von Versuchen: das bewußte Hervorbringen und Abandern der Umstände, unter welchen etwas zu Constatirenbes sich zeigt. Ob Einzelne unter den griechischen Forschern auf dem Wege experimentalen Arbeitens weiter vorgedrungen seien; ob die so erlangten Resultate einen Theil des als Magie bezeichneten Geheimwissens ausmachten; ob darunter auch die Chemie Betreffendes enthalten sein mochte: solche Fragen aufzuwerfen bieten einzelne Stellen in Schrift= stellern des Alterthums allerdings Anlaß, aber zu ihrer Beant= wortung fehlen uns die Anhaltspunkte.

Eine Aufzählung ber chemischen Thatsachen, von welchen die

Alten Kenntniß hatten, eine Erörterung, wie diese Kenntniß vereinzelter Thatsachen auch eine mehr ober weniger beschränkte war, ist hier nicht zu geben. Einzugehen ist hier auch nicht auf die Besprechung ber spärlichen Angaben, welche ben Besitz von Mitteln andeuten, die Zusammensetzung einiger Gemische (den Gehalt silberhaltigen Goldes an beiben Metallen z. B.) zu be= urtheilen; nicht auf die der ersten Spuren von Wahrnehmungen über die gegenseitige Einwirkung gelöster Gubstanzen (von Me= tallsalzen z. B. und Granatäpfelsaft ober Aehnlichem) noch auf die der Bekanntschaft mit einigen chemischen Operationen (der Cupellation und Camentation, der Destillation in rohester Form z. B.), welche später auf beschränkterem Felde ober ausgebehn= terem Gebiete zu wichtigen Hulfsmitteln geworden sind, die Zu= sammensetzung ber Körper zu erforschen. Allzu bürftig sind solche Angaben uns erhalten, und allzu beschränkt waren auch wohl die Kenntnisse, auf welche sie sich beziehen, als daß hier bei ihnen zu verweilen wäre.

Der Spärlichkeit ber Kenntnisse und ber Angaben bezüglich bes chemischen Verhaltens und ber chemischen Prüfung ber ver= schiedenen Substanzen entspricht, daß damals die Körper viel mehr nach den äußeren Eigenschaften, ber Herkunft und Benutung unterschieden, wurden, als nach den chemischen; die Nicht= beachtung der letzteren ließ bald ganz verschiedene, aber äußerlich ähnliche und ähnlicher Verwendung fähige Substanzen mit dem= selben Namen beneunen, bald berselben Substanz, wenn in ver= schiedener Art erhalten, verschiedene Namen beilegen, bald die Benennung für eine gewisse Substanz auch noch auf aus ihr durch vollständige chemische Veränderung hervorgehende Körper übertragen. Daher die Verwirrung und Undeutlichkeit in der Nomenclatur schon im Alterthum bekannter Körper, und die Unsicherheit, was gewisse Beneunungen eigentlich bedeuteten. Begriff eines bestimmten, durch sein demisches Verhalten als eigen= thümlich characterisirten Körpers eristirte bamals nicht, so wenig wie der der chemischen Zusammensetzung. Wo chemisch Zusam= mengehöriges zusammengestellt ist, bot die Aehnlichkeit äußerer

Eigenschaften, bes Vorkommens ober ber Gewinnung ober ber technischen Verwendung Anlaß, nicht eine Ahnung ber Aehnlich= keit des chemischen Bestandes. So wurden im Alterthume die starren Metalle nach ber Aehnlichkeit ber äußeren Gigenschaften als zusammengehörig betrachtet, so nach ber technischen Verwend= barkeit verschiebene schwefelsaure Salze unter berselben Benenn= ung zusammengefaßt, so die natürliche Soba und die kunstlich dargestellte Pottasche als zusammengehörig erkannt. Die Beacht= ung ber Aehnlichkeit in ber Löslichkeit und dem außeren Aussehen war es wohl, die außer dem Rochsalz noch andere Substanzen als Salz bezeichnen ließ (so bei Aristoteles die aus Pflanzenaschen=Lauge gewonnene Pottasche, bei Dioscoribes und Plinius die Soba; und aus Gestein ausgewittertes alumen ist dem Letteren salsugo terrae); alles Salz stammt nach Pli= nius aus einer Lösung. Wohl zu beachten sind diese ersten Hinneigungen zu chemischer Classification, aber auch die Beschränkung berselben in jener Zeit auf die äußerlichsten Anhalts= punkte; wo Farbe u. a. eines aus einer Lösung sich ausschei= benben Körpers in größerem Gegensatze zu ben Eigenschaften bes gemeinen Salzes stehen, kommen andere Bezeichnungen in Anwendung: als Schlamm (limus) wird bei Ptinius aus Grubenwassern sich in bläulichen glasglänzenden Kryftallisationen ausscheibender Bitriol bezeichnet.

Hingewiesen wurde soeben darauf, daß es bei den Alten an der Erfassung bes Begriffes: chemische Zusammensetzung sehlt. Es war weniger ein Erkennen der Analogie in der Zusammensstung, als ein Berkennen des Unterschiedes in derselben, was in mehreren Fällen chemisch ähnlich zusammengesetzte Körper mit derselben Bezeichnung belegen ließ. Es sehlte die klarere Borsstellung des Ueberganges eines Körpers in einen anderen durch Beränderung der Mischung, und allgemein der Eristenz einfachester Körper und zusammengesetzterer Substanzen, welche aus den ersteren — sie noch, wenn auch nicht unmittelbar sichtbar, in sich enthaltend — entstehen und bestehen. — Wohl versucht könnte

man allerbings sein, das, was Arist ote les über die Mischung ber Stoffe lehrte, als ben Ausbruck weit vorgeschrittener Er= kenntniß der Existenz chemischer Berbindungen und des Berhält= nisses ber Verbindungen zu ihren Bestandtheilen zu deuten. Als hierauf beziehbar erscheinen uns jest die Aussprüche dieses Philo= sophen: eine Mischung sei eine solche Verbindung von zwei ober mehreren Stoffen, in welcher weber ber eine noch ber andere untergehe noch auch beibe unverändert zusammenseien, sondern in welcher vielmehr aus ihnen ein brittes Gleichtheiliges werbe; in der Mischung zweier Stoffe sei keiner von beiben mehr als solder, mit seinen ursprünglichen Gigenschaften, vorhanden, und seien veide nicht blos in unsichtbar kleinen Theilen vermengt, sondern sie seien durchaus in einen neuen Stoff übergegangen, in welchem sie nur noch ber Möglichkeit nach enthalten seien, so= ferne sie aus ihm wieber ausgeschieben werben könnten. diese Aussprüche stehen bei Aristoteles da ohne jede nähere Beziehung zu bem, mas die Erfahrung über die Verschiedenartigkeit der Körper und die Beziehungen zusammengesetzterer Substanzen zu den in ihnen enthaltenen Bestandtheilen unter einem Gesichts= punkte lehren könnte, der als ein chemischer zu bezeichnen wäre. Sie treten auch gang zurück gegen die Betrachtung der verschie= benen Zustände ber Materie von einem Standpunkte, welchen wir dem physikalischen vergleichen können: gegen die Lehre von ben vier Elementen, die sich so lange in Ansehen erhielt und auf die Beantwortung von Fragen, deren Grörterung zur Aus= bildung der Chemie wesentlich beitrug, noch über das Mittelalter hinaus Einfluß ausübte. Es ist weniger die Verschiedenheit ber Körper an sich, als die der Zustände der Körper — der Aggre= gatzustände und des Einflusses der Temperatur auf dieselben —, welche in des Aristoteles Lehre von den vier Elementen Betrachtung und Ausbruck gewann. Die an sich eigenschaftslose Materie erhält bestimmte Gestalt burch ihr hinzukommende Gigen= schaften; die Grundeigenschaften, welche Aristoteles für alles Rörperliche oder Tastbare hervorhebt, sind physikalische, nämlich das Trocken= ober Feucht=, b. i. Fest= ober Flüssigsein, das

Warm= ober Kaltsein; die vier Elemente, welche er als die Be= standtheile der Körper hinstellt, sind nicht Elemente im neueren Sinne, nicht unzerlegbare Substanzen, welche in den Körpern empirisch nachweisbar vorhanden sind ober als materiell barin enthalten anzunehmen seien, sondern Träger gewisser Grund= eigenschaften ber Materie. In diesem Sinne, und ba nach seiner Annahme jedem Elemente zwei der genannten Fundamentalqua= litäten zukommen, ist die Erde als der Inbegriff des Festen trocen und kalt, das tropfbar-flüßige Wasser kalt und feucht, die Luft ober ber Dampf feucht und heiß, das Feuer heiß und trocken; in diesem Sinne entstehen aus diesen vier Elementen — Grund= zuständen der Materie — alle übrigen Körper und sind die Verschiedenheiten ihrer Eigenschaften bedingt durch das Verhält= niß, in welchem jene Elemente in ihnen zusammengetreten sinb, so daß der Zustand bes in einem Körper vorherrschenden Gle= mentes: was bem letteren an Gigenschaften zukommt, bas an bem Körper selbst Hervorstechende ist.

Unter dem Einfluß einer berartigen Anschauungsweise, welche die Betrachtung der Verschiedenheiten der Körper in die ber verschiedenen Zustände concentrirte, mußte bald die Ansicht durchbringen, die Eigenschaften Einer Art Materie können so abgeanbert werben, daß ein ganz anderer Zustand ber Materie, ein anderer Körper resultirt. Auch der empirischen Erkennt= niß, wie die Kälte erstarrend und härtend wirkt, entspricht Pli= nius' Aeußerung über ben Bergkrystall: berfelbe entstehe aus Keuchtigkeit nicht durch Wärme sonbern durch Ralte, ber strengste Frost lasse ihn sich bilben, und daß er eine Art Gis sei, sei ge= wiß. Die Verwandlung von Luft in Wasser, wie auch die um= gekehrte, wird bei Plinius ebenso als etwas in der Natur, 3. B. bei ber Wolkenbildung, unzweifelhaft vor sich Gehendes hingestellt. Uebergänge ganz verschiedener Körper in einander erschienen damals als möglich, welchen gegenüber die Umwand= lung wirklich ähnlicher Körper in einander — die später so lange angestrebte der unedlen Metalle in edle z. B. — als etwas weit weniger Wunderbares basteht. Auf ben ganzen Zeitraum,

während beisen die künstliche Erzeugung von Gold und Silber als möglich betrachtet wurde, erstreckte sich der Einfluß der Lehre des Aristoteles von den vier Elementen.

In der Bearbeitung der Frage, auf was die künstliche Grzeugung edler Metalle beruhe und wie sie zu bewirken sei, dildete sich die Chemie zuerst aus. Die Beschäftigung mit dieser Aufgabe ließt gewisse Kenntnisse und Ansichten zu einer Abtheilung des Wissens zusammenfassen, welche frühe schon als Chemie bezeichnet wurde und welche sich zu dem später mit demselben Namen bezeichneten Theile der Naturwissenschaft klärte und erweiterte. Bis zu dem Inde des fünfzehnten Jahrhunderts wird die Chemie vor Allem in jener Richtung, als Alchemie, aufgesfaßt und bearbeitet.

Der (Manbe an die Möglichkeit, Gold und Silber kunstlich entstehen zu lassen, namentlich durch Umwandlung unedler Me= talle in die eben genannten, scheint aus Verwechslungen und Mißbeutungen hervorgegangen zu sein: ber Berwechslung ber Abscheidung edler Metalle aus Materialien, die nicht unmittel= bar den Gehalt an denselben erkennen lassen, mittelst gewisser Operationen mit der Hervorbringung bieser Metalle durch biese Operationen; ber Mißbeutung experimental erlangter Resultate, wie die Eigenschaften eines Metalles durch Behandlung mit ge= wissen Substanzen abgeändert werden können. Es ist noch nicht mit einiger Sicherheit darüber entschieben, wo und wann dieser (Mlaube und die Beschäftigung mit der Aufgabe, bas als möglich Betrachtete zu realisiren, aufgekommen sind. Die meisten In= bicien weisen auf Aegypten hin und auf eine frühe Zeit: in den ersten Jahrhunderten unserer Zeitrechnung scheint bort be= reits diese Aufgabe bearbeitet worden zu sein. Besser bezeugt ist, daß im fünften Jahrhundert von der Metallveredlung als von etwas Bekanntem bereits die Rede ist; daß in der ersten Hälfte des vierten Jahrhunderts schon das Wort Chemie vorkommt, welches später wenigstens für die Bezeichnung der Er= kenntniß, wie Gold und Silber künstlich zu machen seien, allge= mein gebraucht wurde. Und wohl in einer noch etwas früheren Zeit beginnt eine Reihe von Schriftstellern, welche biese Erkennt= niß zum Gegenstande zahlreicher Aufsähe machten. Gine Aufzähl= ung dieser Schriftsteller, eine ausführlichere Besprechung des In= halts der unter ihren Namen uns zugekommenen alchemistischen Auffätze ist hier nicht zu geben. Ueber bie persönlichen Verhält= nisse und die Zeit der Schriftsteller hat man meistens lediglich Vermuthungen, und sicherer erscheint nur, daß mindestens alle die früheren unter ihnen durch Geburt ober Bildung Aegypten angehört haben. Die Aufsätze selbst sind fast durchweg rathsel= haft; aber baß in ihnen bie künstliche Erzeugung von Golb unb Silber behandelt wird, auf sie bezügliche angebliche Bersuche be= richtet werden und eine in meist unverständlichen Vorschriften sich aussprechenbe experimentale Richtung vertreten ist, lassen sie Als allgemeinere Aufgabe, welche bearbeitet murbe und beren Bearbeitung demische Kenntnisse zusammenfassen ließ, steht in jener Zeit die Metallveränderung und namentlich die Metallveredlung da; man versuchte diese Aufgabe zu lösen durch Abanderung der Eigenschaften der unedlen Metalle, namentlich durch Mittheilung der Farbe eines edlen Metalles an dieselben. Die Unverständlichkeit ber in diesen Aufsätzen gebrauchten Nomen= clatur und daß in ihnen unzweifelhaft Fictionen als Erprobtes hingestellt werben, erschwert die Gewinnung eines Urtheils bar= über, welchen Zuwachs an empirischen Kenntnissen die Chemie etwa dieser frühesten Zeit der Alchemie verdankt. Das Wichtigste in dieser Beziehung ist die Ausbildung der Destillation, welche mit Benutung relativ vervollkommneter Apparate minbestens im vierten Jahrhundert bekannt war. Auf Anderes, bessere Kenntniß einzelner Thatsachen Betreffendes ist in der vorliegen= den Schrift nicht einzugehen; kurz mag hier nur, anknüpfend au eben Gesagtes bemerkt werden, daß außer ber, bereits ben Alten bekannt gewesenen Gelbfärbung bes Kupfers durch gewisse (zinkhaltige) Substanzen auch die Weißfärbung desselben Metalles

burch gewisse (arsenhaltige) Substanzen bekannt mar, und beibe Färbungen für die Beschäftigung mit Metallveredlung besonders wichtig gewesen zu sein scheinen. Wenig im Ganzen bietet sich für die Entscheidung, ob und welche wichtigeren Thatsachen und Präparate damals etwa als neue bekannt waren, Dem, welcher nicht auf Vermuthungen und kühne Deutung einzelner Ausbrücke sich verlassen mag; und auch in theoretischer Bezieh= ung läßt sich ein erheblicher Fortschritt in den Ansichten über die Zusammensetzung der Körper, ober auch nur eine wesentliche Abanderung oder weitere Ausbildung berselben, nicht constatiren. Die alchemistischen Behauptungen und Bestrebungen jener Zeit entsprechen noch ganz der Ansicht, die in des Aristoteles Lehre ihren Ausdruck gefunden hatte : bag bieselbe Grundmaterie, nur mit verschiebenen Gigenschaften ausgestattet, bas ausmache, was wir verschiebene Körper nennen. Daß Eigenschaften eines Metalles abgeändert werden können, war erkannt; die Abanderung aller Eigenschaften eines Metalles, so baß ein ganz anderes als bas ursprünglich angewendete zum Vorscheine komme, wurde als möglich betrachtet. Schriftsteller aus der jest in Rede stehenden Beit, welche zu ben frühesten und anerkanntesten Autoritäten ber Alchemie gezählt wurden, sprechen von der Verwandlung der Metalle als einer Umbildung der Form der Materie, vergleich= bar der Bearbeitung von Stein ober Holz zu bestimmten Gegen= ständen ohne daß bei der kunstlichen Anfertigung der letteren die Materie selbst gemacht wird; und in ganz ähnlicher Weise wurde die Metallverwandlung, nicht wie wir sie jest auffassen müßten, als die lleberführung einer einfachsten Art Materie in eine andere, sondern als die Abanderung der die Grundmaterie in gewis= ser Form hinstellenden Eigenschaften, noch im Mittelalter aufgefaßt.

Eine auf dem Gebiete der Chemie versuchte und die Ansichten der Chemiker bezüglich der Zusammensetzung der Körper während längerer Zeit beherrschende Ausbildung der Lehre des Aristosteles über die Ursache der Verschiedenheit der Körper findet sich zunächst bei den Arabern.

Darüber, wann und wo die Araber zuerst sich mit Chemie in der Richtung als Alchemie zu beschäftigen begannen, ist nichts Sicheres bekannt; wahrscheinlich ist es, daß ihnen in Aegypten nach der Eroberung dieses Landes (640) zuerst Bekanntschaft mit diesem Zweige des Wissens und Forschens zukam. ältesten Zeugnisse für solche Beschäftigung ber Araber sind uns in Schriften enthalten, als beren Verfasser ein Angehöriger jenes Bolkes gilt, welcher bei den Abendlandern, unter Abkurzung und Abanderung des arabischen Namens; als Geber bezeichnet wurde. In dem achten Jahrhundert soll er gelebt haben; Zus verlässiges ist über ihn nicht bekannt, und der Inhalt seiner Schriften nur aus lateinischen Uebersetzungen berselben, bezüglich beren Anfertigung, und wie weit sie Geber's Aussprüche treu wiebergeben, uns auch genauere Kenntniß mangelt. In diesen Schriften faßt Geber, wie er in der wichtigsten berselben (ber in ben Uebersetzungen als Summa perfectionis magisterii bezeich= neten) selbst angiebt, zusammen, mas in noch älteren Büchern über die Metallverwandlung gelehrt war.

Die Metallverwandlung und speciell die Abanderung der unedlen Metalle zu edlen ist die Aufgabe der Wissenschaft, über welche Seber schreibt; dazu, diese Aufgabe zu lösen, dient die Kenntniß gewisser Substanzen und Operationen; die Ansicht, daß diese Aufgabe lösdar sei, beruht auf einer Vorstellung von der Zusammensetzung der Metalle. Nach diesen beiden Richtunzen hin: der practisch=chemischen und der theoretisch=chemischen, enthalten Geber's Schriften deutlichere Angaben, als irgend welche aus noch früherer. Zeit uns zugekommene.

Sachtundig weiß Geber mittelst der dem Chemiter wichtigs sten Operationen: des Ausschens, des Filtrirens, des Krystallisirens und des Fällens, des Destillirens und des Sublimirens aus ges gegebenen Körpern neue hervorzubringen oder weniger reine zu reinigen. Materialien, wie Vitriol, Alaun, Salpeter, Salmiak werden von ihm neben den schon früher allgemeiner bekannten Körpern zur Darstellung neuer Substanzen benutzt. Die Kenntniß der Salpetersäure und daraus zu bereitenden Königswassers, vielleicht schon der Schweselsäure sindet sich bei ihm; die Darstellung einer ziemlichen Anzahl von Metallverdindungen, wie diese durch Behandlung von Metallen mit Säuren, mit Schwesel u. a. erhalten werden können, wird bei ihm gelehrt; Quecksilbersornd und Quecksilbersublimat sind ihm bekannt und manche ans dere Präparate, deren vollskändigere Aufzählung hier nicht zu geben ist.

Denn wichtiger für uns, als bie betaillirtere Renntnignahme von ben practischen Erfahrungen, die bamals bereits gemacht waren, ist die Erinnerung an die in Geber's Schriften barge= legte Theorie über die Zusammensetzung der Metalle: an die erste Theorie, welche von der Chemie darüber aufgestellt worden ist, wie die Verschiedenheit ber Glieber einer gemissen Classe von Körpern auf ungleicher Zusammensetzung berselben berube. An die Aristotelische Lehre schließt sich diese Theorie noch an: Die Aristotelischen Elemente werden noch anerkannt, und zwar jest, wie es auch später öfters geschehen, mehr in bem Sinne biscreter entferntester Bestandtheile, als Dies wohl ber ursprünglichen Lehre bes Stagiriten entspricht; aber angenommen wird auch, daß biese Elemente Substanzen zu bilben vermögen, welche mit einander sich vereinigend in Dem, was resultirt, forteristiren und Bestand= theile von Verbindungen in chemischem Sinne abgeben. Für di: Metalle wird die Ansicht entwickelt, daß sie im Wesentlichen Verbindungen aus denselben zwei Grundbestandtheilen seien, deren einer als Quecksilber, der andere als Schwefel bezeichnet wird. Nicht auf einem, ben Kern bieser Lehre präcis angebenden Aus= spruche jener frühen Zeit fußen wir, sondern den Eindruck ber oft unbestimmten Darlegungen Geber's auf uns geben wir wieder, wenn wir sagen, daß man für besonders characteristische Eigenschaften der Metalle oder der Mehrzahl berselben solche Substanzen als Träger bieser Eigenschaften angenommen habe, an welchen die letteren in hervorstechendster Weise sich zeigen: als Träger ber Dehnbarkeit, der Schmelzbarkeit, des Glanzes das schmiegsame flüssige glänzende Quecksilber, wie als Träger der Veränderlichkeit durch Teuer den der Einwirkung des Feuers vorzugsweise leicht unterliegenben Körper, ben Schwefel. stimmter als darüber, auf welche Vorstellung hin man die Substanzen, welche als Quecksilber und Schwefel benannt sind, als Grundbestandtheile in den Metallen angenommen habe, sind die Aeußerungen Geber's darüber, daß und wie die Metalle aus biesen Substanzen zusammengesetzt seien. Die Verschiebenheit der Metalle beruhe darauf, daß sie diese zwei Grundbestandtheile in verschiedenem Verhältniß und in ungleichem Grade der Rein= heit ober mit etwas unter sich abweichenben Eigenschaften begabt Was als Queckfilber und was als Schwefel in sich enthalten. bezeichnet in den verschiedenen Metallen enthalten sei, könne reiner ober unreiner, feiner ober gröber, mehr ober weniger fir, auch verschiebenfarbig sein; die eblen Metalle, bas Gold und bas Silber, seien reich an reinem Quecksilber und enthalten reineren Schwefel, das erstere weißen und das lettere rothen; in den anderen Metallen seien die Grundbestandtheile weniger rein, gröber, ber Schwefel auch von verschiebener Färbung. Die Metallverwandlung beruhe auf ber Abanberung bes Verhältnisses ber Grundbestandtheile und auch auf ber Abanderung ber Eigen= schaften ber letteren. Was in biesen Ansichten für die Entwicke= lung ber Chemie Wichtigkeit hat, ist ber Gebanke, daß die Eigen= schaften der hier in Betracht genommenen Körper bedingt sein sollen durch die Art und das Berhältniß der in ihnen enthalte= nen Bestandtheile: nicht etwa nur im Allgemeinen wird ausge= iprochen, daß die edlen Metalle den als Quecksilber, die unedlen ben als Schwefel bezeichneten Bestanbtheil in größerer Menge enthalten, sondern namentlich auch für das chemische Verhalten wird Erklärung besselben aus bem Gehalt an einem gewissen Bestandtheil versucht; so z. B. für das ungleiche Verhalten der verschiedenen Metalle zu Quecksilber baraus, daß nur selbst schon an Quecksilber reichere sich leichter mit Quecksilber vereinigen, ober für das verschiedene Verhalten der Metalle bei Einwirkung bes Teuers baraus, baß bie an Schwefel, bem als Träger ber Verbrennlichkeit angenommenen Bestandtheil, reicheren Metalle sich vorzugsweise bei jener Ginwirkung veränbern.

Wie solche Ansichten in's Einzelne entwickelt wurden, wie der Annahme von Bestandtheilen, welche Träger gewisser und namentlich auch chemischer Eigenschaften seien, das Zurückgreisen auf die Aristotelischen Elemente auch behufs der Erklärung einzelner chemischer Borgänge beigesellt war, bespreche ich nicht einzgehender. Die Erinnerung an die Annahme jener Bestandtheile war hier nöthig, danach wie diese Annahme lange Zeit hindurch unverändert und später noch umgebildet und erweitert die Borsstellungen der Chemiker beherrschte; aber eine aussührlichere Erörterung ist hier nicht nöthig, sosen der Einsslüß jener Anssichten für die Zeit ein erloschener ist, innerhalb deren die Entewickelung der Chemie genauer zu betrachten die Hauptaufgabe des vorliegenden Buches ist.

Während längerer Zeit kommt ben chemischen Kenntnissen, wie sie in Geber's Schriften zusammengefaßt sind, keine erhebliche Vermehrung zu. Die hier ausgesprochenen Ansichten haben ungeändert Geltung für Diejenigen unter den Arabern, welche sich nach bem achten Jahrhundert mit Chemie beschäftigten; sie bleiben in Geltung für die Abendländer, bei welchen bereits im breizehnten Jahrhundert die Beschäftigung mit Chemie in der Richtung als Alchemie eine verbreitete ist. Fehlt uns auch ge= nauere Kenntniß darüber, auf welchen Wegen und burch welche Personen die Bekanntschaft mit der Alchemie für die Bewohner bes dristlichen Abendlandes vermittelt wurde, so zeugt boch die Uebereinstimmung der Auffassung bieses Gegenstandes mit der bei den Arabern dargelegten, es zeugt die häufige Bezugnahme auf arabische Autoritäten bafür, daß auch auf diesem Gebiete die Abendländer Das, was man wußte ober zu wissen glaubte, den Arabern verdankten. Die hervorragenosten Geister des brei= zehnten Jahrhunderts wenden ber Chemie Beachtung zu; ber Deutsche Albert von Bollstäbt (1193-1280), um seines vielseitigen Wissens willen Albert ber Große genannt, und ber Engländer Roger Bacon (1214—1294 etwa), welcher so selbstständige Ansichten über die Betreibung und die Aussichten

ber Naturwissenschaften ausgesprochen hat, erörtern die Metall= verwandlung und auf was sie sich gründe; Raymunb Lull aus Majorca (1235—1315) soll, wie früher allgemeiner als jett geglaubt murbe, neben allen seinen anberen kirchlichen und missen= schaftlichen Bestrebungen auch mit Alchemie sich beschäftigt haben, und Arnalb von Villanova (1235 o. 1248—1312 o. 1314), aus Catalonien ober Gub-Frankreich gebürtig, mar nicht nur als Arzt sondern auch wegen seiner Kenntnisse in der Alchemie und seiner Schriften über dieselbe hochberühmt; eine Auzahl an= berer, mehr ober weniger sonst noch bekannter Männer wird ge= nannt, welche in jener Zeit über Alchemie geschrieben haben ober geschrieben haben sollen. Ueber ber alchemistischen Literatur jener Zeit schwebt eine gewisse Unsicherheit; bezüglich einer größeren Zahl von Schriften, welche als ben hier genannten Männern, als Anderen zugehörig Verbreitung fanden und An= sehen genossen, ist es zweifelhaft, ob sie wirklich von Denselben verfaßt sind, und bezüglich einzelner läßt sich kaum mehr bestrei= ten, baß sie Producte späterer Zeit und jenen Celebritäten nur untergeschoben seien. Die eben hervorgehobene Unsicherheit, ber frühere Jrrthum in ber Beilegung von Schriften an Solche, die sie nicht verfaßt hatten, die jest noch vorhandene Schwierig= keit der Beurtheilung beruht vielfach darauf, wie das Wissen der hervorragendsten Repräsentanten des breizehnten Jahrhun= berts auch auf biesem Gebiet ein unselbstständiges mar und sich in der Hauptsache auf die Aneignung anerkannter früherer Lehren beschränkte; die Reproduction bieser Lehren als bas Wesentliche bes Inhaltes abgebend ist vielen Schriften jener Zeit gemeinsam, und wie sie hierin übereinstimmen erschwert die Entscheidung, welche von diesen Schriften älter und welche neuer, welche den für sie als Verfasser Angegebenen wirklich zuzusprechen seien und welche nicht. Hier ist nur zu bemerken, baß bie, ben geistig Bedeutenbsten unter Denjenigen, welche im breizehnten Jahrhundert über Chemie geschrieben haben, unzweifel= haft zugehörigen Schriften zwar nicht erhebliche experimentale Arbeiten, wohl aber die Anerkennung nachweisen, baß die kunft= Ropp, Entwidelung ber Chemie.

liche Erzeugung eblen Metalles möglich sei. Diese Anerkennung fehlt bamals nie, äußert sie sich auch bei Verschiebenen etwas ungleich; sie fehlt nicht bei Albert bem Großen, wenn Dieser auch in seiner Schrift de rebus metallicis et mineralibus zurückhaltender ist, mehr die Ansichten Anderer wiedergiebt als seine eigene Ueberzeugung ausspricht, und selbst die Dunkelheit einzelner alchemistischer Lehren nicht verkennt und auf Täuschungen in ben angeblichen praktischen Resultaten ber Alchemisten auf= merksam macht; sie tritt entschiedener bei Anberen hervor, wie z. B. bei Roger Bacon in ben kleineren alchemistischen Tractaten Desselben und in bem Opus tertium, wo er geradezu biese Bereitung ber eblen Metalle unter die Aufgaben zählt, burch beren Lösung die praktische Alchemie sich nützlich machen könne. unfruchtbar bleibt noch bie von Bacon ausgesprochene Ansicht, neben der praktischen Alchemie gebe es auch eine speculative, welche lettere ihm als ein Theil der Naturwissenschaft vorschwebt, ber sich mit allen leblosen Körpern und namentlich ber Entstehung berselben aus den Elementen zu befassen habe. — Mit ber Anerkennung des Strebens, die Metallveredlung durch die Dar= stellung eines als Elixir ober Stein ber Weisen bezeichneten Mittels zu bewirken, verbindet sich jett, deutlicher ausgesprochen als früher, selbst bei Männern von solchem Scharfblick wie Roger Bacon, der unbeschränkte Ausbruck bes Glaubens baran, daß jenes Mittel auch heilkräftig wirke, daß auf chemischem Wege ein Praparat darzustellen sei, welches ben Menschen Gesundheit und Verlängerung des Lebens auf Jahrhunderte sicheren könne.

Als die eigentliche Aufgabe der Chemie wird immer noch, wie bei den Arabern, die künstliche Hervordringung der edlen Metalle aus unedlen betrachtet, und unverändert gelten auch die Ansichten, welche Geber und seinen Landsleuten die Lösung dieser Aufgabe als möglich erscheinen ließen. Die alchemistischen Schriftsteller des dreizehnten Jahrhunderts wiederholen die Lehre, daß die Metalle aus Quecksilber und Schwefel bestehen, und die Angaben der Araber darüber, wie diese Bestandtheile in den verschiedenen Metallen nach ungleichem Verhältniß, mit un=

gleichem Grabe ber Reinheit u. s. w. enthalten seien; anerkannt wird dabei auch noch die Aristotelische Lehre über die Ursache ber Verschiebenheit ber Körper, und zwar so — bürfen wir ältere Auffassungen burch neuere Ausbrucksweise erläutern —, daß die Aristotelischen Elemente als die entfernteren, Quecksilber und Schwefel als die näheren Bestandtheile ber Metalle betrach= tet werben. Ein solcher Zwiespalt ber Lehrmeinungen eristirte bamals noch nicht, wie er später eintrat, als die Physiker noch an die Aristotelischen Glemente, die Chemiker nicht mehr an diese, sonbern nur an gewisse, als Principien bezeichnete demische Grundbestandtheile der Körper glaubten; bei einem und dem= selben Gelehrten (bei Albert bem Großen z. B.) werben für die Erklärungen bes physikalischen Verhaltens ber Körper vorzugsweise die Aristotelischen Elemente, für die Erklärungen bes demischen Verhaltens vorzugsweise bie demischen Grundbestandtheile in Betracht gezogen, ohne daß jedoch eine consequente Scheibung dieser beiben Erklärungsweisen nach ber einen und nach ber anderen Richtung hin vorhanden wäre. Selbst über die Classe der Metalle hinaus werden in dieser ober einer nahe= kommenden Zeit schon Quecksilber und Schwefel als die chemi= schen Bestandtheile ber Körper genannt; in bem, bem Ray= mund Lull zugeschriebenen Testamentum wird gelehrt, daß jeglicher Körper, substantialiter aus ben vier (Aristotelischen) Elementen zusammengesetzt, aus Quecksilber und Schwefel bestehe.

Wir verweilen hier nicht in längerer Betrachtung der Zeit vom dreizehnten Jahrhundert dis gegen das Ende des fünfzehnsten, in welcher die Alchemie mehr und mehr an Verbreitung aber kaum in Erweiterung des mit ihr verwachsenen chemischen Bissens zunahm. Nicht die Geschichte der Alchemie ist hier zu geben, sondern nur an Das im Allgemeinen zu erinnern, was während der Zeit, wo die Chemie ausschließlich in der Nichtung als Alchemie gepstegt wurde, bezüglich der Zusammensehung der Körper gelehrt und geglaubt wurde.

Eine Erweiterung dieser Lehren bildet sich gegen bas Ende bes fünfzehnten Jahrhunberts aus. Solche Träger chemischer Eigenschaften, wie man sie unter ber Bezeichnung Quecksilber und Schwefel als Grundbestandtheile der Metalle angenommen hatte, nimmt man auch in anderen Körpern zur Erklärung bes chemischen Verhaltens berselben an; ben zwei eben genannten Grundbestandtheilen gesellt man noch einen britten hinzu, und was man unter den beiden ersteren versteht ändert sich etwas. Diese Erweiterung ber Ansichten über die chemische Grundmisch= ung ber Körper scheint sich langsam vorbereitet zu haben. Gines, wenn nicht dem breizehnten, doch wohl dem vierzehnten Jahr= hunbert angehörigen Ausspruches, daß Quecksilber und Schwefel die Grundbestandtheile aller Körper und nicht nur der Metalle seien, murbe soeben gebacht. Andererseits geht ebensoweit die Bezeichnung "Salz" für bas Feuerbestänbige in einigen Körpern zurück, und jett noch erinnern uns einzelne, nicht ganz außer Gebrauch gekommene Benennungen an bie ältere Bebeutung jener Bezeichnung, wie z. B. die bereits in jener Zeit sich findende bes bei dem Calciniren bes Weinsteins Feuerbeständigen als Sal tartari; bei einem an bas Ende bes vierzehnten Jahrhun= berts gesetzten alchemistischen Schriftsteller, Isaak bem Holländer, ist die Rebe von dem salzigen und erdigen Grundbe= standtheile der Metalle. Aber in bestimmterer Weise sindet sich die Ansicht, daß alle Körper aus drei, als Quecksilber, Schwefel und Salz bezeichneten Grundbestandtheilen zusammengesett feien, wohl zuerst in einzelnen der Schriften gelehrt, als deren Ver= fasser Basilius Balentinus genannt wird.

Auch noch in Beziehung auf diese Schriften und namentlich über die Zeit ihres Verfassers (welcher sich selbst als Deutschen zu erkennen giebt) herrscht Unsicherheit; am Wahrscheinlichsten ist, daß sie gegen das Ende des fünfzehnten Jahrhunderts geschrieben worden seien. Merkwürdig sind diese Schriften durch den Rachweis von Fortschritten in der Kenntniß chemischer Präparate (die Darstellung vieler, u. a. der Salzsäure wird in ihnen zuerst gelehrt) und in der empirischen Kenntniß chemischer

Borgange überhaupt; merkwürdig ift die erfolgreiche Beschäftig= ung mit ber Umwandlung Eines Rohmaterials (bes Grauspieß= glanzerzes) in die verschiebenartigsten Substanzen, wie sie ber "Triumphwagen bes Antimonii" bezeugt: eine Monographie, welche für jene Zeit einzig dasteht. Wir haben uns hier zu be= schränken auf bie Renntnignahme Dessen, mas biese Schriften (ich nenne die theilweise so weitschweisigen Titel der einzelnen nicht) über die Zusammensetzung der Körper im Allgemeinen lehren. Auch bei Basilius Balentinus findet sich noch Bezugnahme auf die Aristotelischen Elemente und Anerkennung, daß aus wie= sen die Grundbestandtheile der Körper bestehen. Als solche Grundbestandtheile werden aber bei ihm drei, als Quecksilber, Schwefel und Salz bezeichnete angenommen, ausbrücklich als die Körper aller Naturreiche zusammensetzenb, und für bie verschie= benen Körper besselben Reiches, z. B. für die verschiedenen Me= talle wird wiederum gesagt, die Ungleichheit des Zusammen= setzungsverhältnisses sei die Ursache ihres verschiedenen Verhaltens. Bestimmter als früher wird barauf aufmerksam gemacht, baß die mit den eben angegebenen Namen bezeichneten Grundbestand= theile keineswegs mit ben eben so benannten barstellbaren Substanzen (bem metallischen Quecksilber, bem gewöhnlichen Schwefel, dem gemeinen Salz) identisch seien. Weniger bestimmt, als dies im sechszehnten Jahrhundert geschah, wird angegeben, für welche Eigenschaften jeder der angenommenen Grundbestandtheile Re= prasentant sei; mit ber Brennbarkeit wirb hier auch noch die Farbe als auf dem Gehalte an s. g. Schwefel beruhend betrachtet; undeutliche Hinweisung barauf findet sich, daß die Bezeichnung Quecksilber auf Das gehe, mas nicht brennbar aber flüchtig ist, und daß das als Salz Bezeichnete das Feuerbeständige sei und in dem Gehalt an ihm die Befähigung zur Annahme des starren Zustanbes liege.

So weit war die Chemie in ihren Auffassungen über die Zusammensetzung der Körper innerhalb der Zeit gekommen, in

welcher sie nur als Alchemie betrieben wurde. Aber jest tritt ein Wendepunkt in der Richtung ein, welche in ber Beschäftigung mit Chemie zu verfolgen man beabsichtigt: nicht mehr die Metall= veredlung sondern die Heilung der Krankheiten ift bie Aufgabe, welche zu lösen die Chemie bestimmt sein soll und um beren Lösung willen jett die lettere vorzugsweise bearbeitet wird. Dieser llebergang in den Ansichten über das eigentliche Ziel ber Erwerbung und Förderung demischer Kenntnisse erfolgt nicht plötlich, sonbern gegen bas Ende bes Zeitalters ber Alchemie, welches uns bisher beschäftigte, tritt schon die Chemie ber Heil= kunde näher und näher, und innerhalb eines großen Theiles bes nun zu betrachtenden Zeitalters ber medicinischen Chemie bleibt die Berechtigung ber alchemistischen Bestrebungen noch anerkannt. Oben (S. 18) wurde bereits daran erinnert, wie in bem Mittel= alter an die Möglichkeit geglaubt wurde, daß mittelst demischer Runftgriffe eine Gubstang bereitet werben konne, beren Gebrauch bie Gesundheit wiedergebe, das Leben verlängere. Eine engere Beziehung zwischen ber Medicin und der Chemie wurde baburch eingeleitet, daß für viele neu entbeckte chemische Praparate kräftige Heilwirkungen erkannt ober gepriesen murben. Mehr als irgend früher findet sich die Bereitung demischer Praparate um ber arzneilichen Anwendung der letteren willen bei Basilius Valentinus gelehrt, welchem jedoch immer noch die Verwand= lung unebler Metalle in eble, die Darstellung bes Steins ber Weisen als das Ziel vorschwebte, das der Chemie eigentlich vor= So war eine Verschmelzung ber Chemie mit ber Medicin vorbereitet; in der ersten Hälfte bes sechszehnten Jahr= hunderts wird sie durch Paracelsus verkündigt und bei Vielen zur Geltung gebracht.

Paracelsus (1493—1541) trat als Reformator der Heil= kunde auf durch Bekämpsung der Autorität, welche von den Ver= tretern dieser Wissenschaft den Lehren des Galen und der Dem= selben solgenden Araber immer noch und ausschließlich zuerkannt wurde, durch das Geltendmachen der Berechtigung zu selbststän= bigen Ansichten, burch bas Hindrangen zu ber Benützung Dessen, was die Naturforschung lehre. Unter den Naturwissenschaften war es namentlich die Chemie, welche er als für die Heilkunde wichtig ansah; chemische Vorstellungen lagen wesentlich ben An= sichten zu Grunde, die er über die Ursache und die Heilung ber Rrankheiten aussprach, und in der Bereitung von Heilmitteln sah er die hauptsächlichste Aufgabe der Chemie, welche er in= bessen auch noch als die Mittel zur Metallverwandlung gebend betrachtete. Daburch, wie Paracelsus bie Chemie aus ber ausschließlich alchemistischen Richtung in ben engsten Verband mit der Medicin brachte, leitete er auch für die erstere Wissen= schaft ein neues Zeitalter ein; nicht baburch, bag er in ber Chemie selbst neue Lehrmeinungen aufgestellt hätte. Denn ber Kern von Paracelsus' Lehren über bie demische Zusammensetzung der Körper lehnt ganz an die Vorstellungen an, welche als in des Basilius Valentinus Schriften enthalten bereits erör= tert wurden.

Aus brei, als Quecksilber, Schwefel und Salz bezeichneten Grundbestandtheilen sind auch nach Paracelsus alle Körper zusammengesetzt, und auch bei ihm steht diese Lehre nicht als eine ber Aristotelischen entgegengesetzte da, sondern jene brei Grundbe= standtheile sollen allerdings in einem, uns freilich nicht verständ= lichen Zusammenhange mit ben vier Elementen stehen. Aber ungleich bestimmter, als Dies früher geschehen mar, sprach sich Paracel= sus barüber aus, welche demischen Eigenschaften burch jene Grundbestandtheile repräsentirt seien, bas Vorhandensein welches chemischen Verhaltens in ber Annahme bes Gehaltes an bem einen ober bem anderen berselben seinen Ausbruck finde. Wenn er (in dem Opus paramirum z. B.) behauptet, daß in die Zu= sammensetzung jedes Körpers Schwefel, Quecksilber und Salz eingehen und unsichtbar barin enthalten seien, so fügt er auch hinzu, wie diese brei Bestandtheile zur Anschauung gebracht mer= den können: bei dem Brennen eines Körpers zeige sich ber Gehalt besselben an s. g. Schwefel, benn nur dieser sei brennbar; was wegrauche, sei das s. g. Quecksilber, denn nur diesem Be=

standtheile komme die Eigenschaft zu, im Feuer ohne zu ver= brennen zu entweichen; und in bem Rückstande von ber Ber= brennung ober in ber Asche habe man ben als Salz bezeichneten Bestandtheil. In gewissem Sinne sich gemeinsam Verhaltendes wurde unter Giner Benennung zusammengefaßt, und bas Be= gabtsein mit gemeinsamer Eigenschaft als auf bem Gehalt bemselben Bestandtheile beruhend betrachtet. Wie sich die Körper bei Einwirkung bes Feuers in breifach verschiebener Weise ver= halten, ließ zunächst die brei Grundbestandtheile, jeden als Träger einer besonderen Art des Verhaltens, unterscheiden; in zweiter Linie wurden noch andere Eigenschaften als auf bem Gehalt an diesen Bestandtheilen beruhend hingestellt: das Wachsthum ber Körper als auf dem an s. g. Schwefel, ber flüssige Zustand als auf bem an Quecksilber, ber starre Zustand als auf bem an Salz. Dreierlei einfachere Substanzen: Brennbares, unzerset Verflüchtigbares und Feuerbeständiges, existiren nach bieser Lehre; mit den eben angegebenen Namen werden sie bezeichnet, in wel= chem Körper sie sich auch vorfinden ober aus welchem Körper sie bei chemischer Veränderung besselben zum Vorscheine gebracht werben können. In biesem Sinne wird behauptet, baß alle Körper, mineralische, vegetabilische und animalische, aus schwefe= ligem, quecksilberigem und salzigem Bestandtheile zusammenge= setzt seien. Nicht aber ist Das, was unter ber Bezeichnung Schwefel ober Quecksilber u. s. w. hier als Bestandtheil ange= nommen wird, immer ganz basselbe ober mit bem für sich Darstellbaren gleichen Namens (bem gemeinen Schwefel u. f. w.) ibentisch. Gine gewisse Verschiebenartigkeit Dessen, was mit bem= selben Namen zu bezeichnenb als in ben verschiebenen Körpern enthalten anzunehmen sei, wurde ausbrücklich zugestanden; viel= fältig sei das als Schwefel, das als Quecksilber, das als Salz Benannte in ben verschiebenen Körpern, ungleich in ber verschie= denen Mineralien z. B., ungleich selbst in be inerschiedenen Theilen des menschlichen Körpers. Denn auch ber menschliche Rörperist nach Paracelsus aus biefen brei Grundbestand= theilen zusammengesett, und bazu, bag nun bie Chemie und bie

Medicin verschmelzen, trägt die Aufstellung der Lehre wesentlich bei, die Gesundheit des Organismus beruhe auf normalem Geshalt an diesen Bestandtheilen, Krankheit auf einer Abänderung des normalen Verhältnisses derselben.

Was Paracelsus über die Beziehungen zwischen ber Heilkunde und der Chemie, mas er über die chemischen Grund= bestandtheile ber Körper lehrte, fand viele Anhänger, viele Geg= Den, lange sich hinziehenben Streit zwischen beiben Par= teien verfolgen wir nicht; nur was die Stellung und die Ent= wickelung ber Chemie in ber zunächst auf Paracelsus folgen= ben Zeit bezeichnet, ist hier hervorzuheben. — Die Chemie wirb jett, und bis gegen bas Ende bes siebenzehnten Jahrhunderts, vorzugsweise in der Richtung bearbeitet, daß sie der Heilkunde biene: sei es in engerer Verknüpfung mit dieser Wissenschaft unter Anerkennung der Paracelsischen Aussprüche ober unter Zugrundelegung anderer Ansichten barüber, daß bie Gesundheit, bie Krankheiten, die Heilung bes menschlichen Körpers wesentlich durch chemische Verhältnisse und Vorgänge bedingt und auf Grund chemischer Betrachtungen richtig aufzufassen seien, sei es in loserem Verbande, sofern die Chemie zunächst als eine Hülfs= wissenschaft für die Medicin angesehen wurde: als die Kunst, wirksame Arzneien zu bereiten. Außer nach bieser, vorzugsweise eingehaltenen Richtung findet die Chemie in jener Zeit aber auch noch nach anderen Richtungen Bearbeitung und Pflege: fo nas mentlich in ber technisch=chemischen, und auch noch in ber früher so beharrlich eingehaltenen als Alchemie. — Was die Zusammen= setzung der Körper betrifft, bleibt ben Paracelsischen Lehren auch noch bis an das Ende des oben angegebenen Zeitraumes Gelt= ung; aber wieberum nicht ausschließliche. Andere Ansichten! darüber, welche Bestandtheile als letzte im chemischen Sinne an= zuerkennenges. zu werden auch aufgestellt; ober es tritt selbst die Frage, welch. Grundbestandtheile die verschiedenen Körper zu= sammensetzen, gegen die zurück, welche Substanzen als verzugs= weise chemisch=wirksame namentlich für das Verhalten des meusch=

lichen Organismus im gesunden und im kranken Zustand in Betracht zu ziehen seien.

Für bas s. g. Zeitalter ber medicinischen Chemie, welches burch Paracelsus eingeleitet sich bis gegen bas Enbe bes siebenzehnten Jahrhunderts erstreckt, findet sich also nicht mehr eine solche Gleichförmigkeit ber Ansichten über die Richtung, in welcher die Chemie zu bearbeiten sei, und darüber, mas bezüglich ber Zusammensetzung der Körper für mahr zu halten sei, wie sie für bas s. g. Zeitalter ber Alchemie, von Geber bis vor Basilius Valentinus, geherrscht hatte. Gine größere Man= nichfaltigkeit ber Richtungen und Meinungen zeigt sich jett, im Zusammenhange bamit, baß bie Zahl Derjenigen, welche sich mit Chemie beschäftigen, eine ungleich größere ist als früher; ver= größert ist jest diese Zahl namentlich daburch, daß ber Glaube an Das, mas die Chemie für die Heistunde zu leisten vermöge, Viele neben der letteren zugleich der ersteren sich zuwenden läßt. Aber nur für wenige, besonders hervorragende Repräsentanten ber Chemie aus jener Zeit ist kurz anzugeben, welchen Richt= ungen sie folgten und was sie über die Zusammensetzung ber Körper lehrten.

Unter ben Zeitgenossen bes Paracelsus war Einer aus=
gezeichnet durch seine Kenntnisse in der Chemie, namentlich soweit die letztere für die Metallurgie und die Prodirkunst Bebeutung hat: der Deutsche G. Ugricola (1490—1555). Aber
bes Paracelsus Lehre sand bei Agricola keine Beachtung,
und selbst Das, aus was jene Lehre hervorgegangen war: die
ältere Ansicht über die Zusammensetzung der Metalle aus zwei
als Schwesel und Quecksilber bezeichneten Bestandtheilen, bestritt
Agricola, welcher, auch was die Ursache der Verschiedenartig=
keit der Körper und chemischer Veränderungen derselben betrifft,
nur die Aristotelischen vier Fundamentalqualitäten und vier
Elemente in Betracht zog.

Wie Viele bann auch im sechszehnten Jahrhundert sich zu bes Paracelsus Lehre über die Zusammensetzung der Körper aus den drei s. g. chemischen Principien (Schwefel, Quecksilber und Salz) bekannten: nicht Einer war unter ihnen, welcher die Chemie so geförbert ober in solcher Weise selbstständig vertreten hätte, daß seiner in dieser rascheren Nebersicht der früheren chemischen Leistungen und Ansichten auch nur etwas eingehender zu gedenken wäre. Und noch weniger Anlaß zu solcher Bespreche ung könnten uns aus jener Zeit Diesenigen bieten, welche jene Lehre und zugleich mit ihr das Hereinziehen der Chemie in die Medicin überhaupt bekämpfend den Fortschritten der ersteren mehr seindlich als fördernd waren.

Was an chemischem Wissen bis zu bem Ende bes sechszehn= ten Jahrhunderts erlangt mar, besaß der Deutsche A. Libavius (er starb 1616) in umfassenberer Weise, als irgend einer seiner Zeitgenossen, und unübertroffen war damals, wie er dieses Wissen in seinen zahlreichen Schriften zusammenstellte. Libavius' demische Kenntnisse sind zum weitaus überwiegenden Theile von Früheren her ihm überkommen, hat gleich er mannichfaltige neue Wahrnehmungen dem schon vor ihm Bekannten hinzugefügt. Und weniger finden wir bei ihm neue chemische Lehren behauptet, ober bereits aufgestellte selbstständig beurtheilt und vertreten, als vielmehr frühere Ansichten wiedergegeben, und zwar verschiedene, ohne daß ben einen consequent ber Vorzug vor ben anbern zu= erkannt würde. Die vorwaltende Richtung jener Zeit spiegelt sich barin, wie auch Libavius die Chemie als zunächst zu ber Medicin in Beziehung stehend betrachtet. Sein als Alchemia betiteltes, 1595 zuerst veröffentlichtes Werk, welches als bas erste eigentliche Lehrbuch der Chemie zu betrachten ist, lehrt die Chemie als die Kunst kennen, heilkräftig wirkende Praparate barzustellen; und ausdrücklich wird hier gesagt, daß jetzt die Chemie vorzugs= weise der Heilkunde diene, während sie sich vorher hauptsächlich ben auf Metalle bezüglichen Arbeiten zugewendet habe. Aber auch die frühere Richtung ber Chemie ist in Libavius' Werken noch vertreten: die Alchemie im Sinne als Metallveredlungskunft, balb vorsichtiger beurtheilt, balb ausbrücklich anerkannt. was die Frage betrifft, auf was die Ungleichartigkeit der ver= schiedenen Rorper beruhe, so finden sich gleichfalls bei Libavius neuere und ältere Auffassungen vorgeführt: in verschiebenen Schriften, ober selbst in verschiebenen Theilen berselben Schrift, balb die Darlegung der Paracelsischen Lehre, daß drei, als Schwesel, Quecksilber und Salz bezeichnete Principien alle Körper zusammensehen, bald die Zustimmung zu der älteren Ansicht, nach welcher die Metalle nur zwei, als Schwesel und Queckssilber bezeichnete Grundbestandtheile in sich enthalten, bald Bezugnahme auf die Aristotelischen Elemente und Fundamentalzqualitäten.

Libavius entschieb sich nicht für Eine dieser verschiebenen Ansichten, welche er hinstellte, als ob sie neben einander anzuerkennende wären. Die Meisten, welche damals sich mit der Chemie um ihrer Beziehungen zu der Medicin willen beschäftigten, waren weniger zurüchaltend und erklärten sich für die Paracelsische Lehre von den drei Grundbestandtheilen als für die, welche allein richtige Auskunft über die chemische Zusammensetzung der Körper gebe. Diese Lehre war die vorzugsweise angenommene bei Denen, welche in den ersten Decennien des siebenzehnten Jahrhunderts die Chemie in einer oder der anderen Richtung Fortschritte machen ließen; aber nicht so erheblich waren diese Fortschritte, nicht von solcher Wichtigkeit für die Entwicklung unserer Wissenschaft die Leistungen jener Anhänger der Paracelssischen Lehre, daß hier dei der Besprechung Einzelner zu verweilen wäre.

An Einen Mann, welcher in der ersten Hälfte des sieben=
zehnten Jahrhunderts wirkte, ist jedoch hier ausdrücklich zu erinnern:
an den Niederländer J. B. van Helmont (1577—1644).
Dazu veranlaßt, was ihm die Chemie an Erweiterung ihrer Kenntnisse und Ansichten verdankt, dazu namentlich auch, wie er der damals herrschenden Paracelsischen Lehre über die Grundbestandtheile der Körper widersprach. — Ban Helmont gehört dem Zeitalter der medicinischen Chemie danach ganz an, wie bei ihm medicinisches und chemisches Wissen vereinigt war, wie er physiologische und pathologische Erscheinungen vielsach auf chemische

Borgange zurückzuführen suchte, wie er von der Chemie die Bereitung heilkräftig wirkenber Präparate erwartete und als höchste Leistung die Darstellung eines von ihm geträumten all= gemeinen Auflösungsmittels (bes s. g. Alkahestes), welches auch bas wirksamste Heilmittel sei. Mit mancherlei neuen Wahr= nehmungen hat er die Chemie bereichert; wir gebenken hier nur ber Leistungen, welche als besonders bebeutende über Das hinaus= führten, mas man vor ihm gewußt und geglaubt hatte. — Bei ihm findet sich die erste Kenntniß der Existenz von Gasen: luftförmiger Körper, welche nach ihren Eigenschaften von ber gewöhnlichen Luft sowohl als von Dämpfen verschieden seien; bei ihm findet sich die Beweisführung, daß gewisse Körper und namentlich die Metalle in den Producten der Einwirkung ande= rer Substanzen auf sie noch ihrer ganzen Natur nach enthalten seien, und damit ein damals so nöthiger Beitrag zur Erkennt= niß bes Begriffes einer demischen Verbindung; bei ihm begegnen wir einer Beachtung quantitativer Verhältnisse — baß z. B. bas Gewicht gewisser Substanzen bei bem Eingehen in chemische Verbindungen und nachherigem Wiederausscheiben aus denselben ungeändert bleibe —, wie sie vor ihm kaum je versucht worden war, wie sie nach ihm zu den wichtigsten Folgerungen geführt hat. — Mit Entschiebenheit erklärte sich van Helmont ba= gegen, daß die drei als Schwefel, Quecksilber und Salz bezeich= neten Principien die Grundbestandtheile aller Körper seien. Er hob hervor, daß die Einwirkung der Hitze, bei welcher nach der Lehre des Paracelsus diese Principien zur Anschauung tommen sollen, keineswegs immer die einfacheren Substanzen von einander scheibe, welche als Bestandtheile der Körper in die= sen existirten, sondern oft neue Substanzen entstehen lasse; er machte geltend, wie mannichfaltig bie Substanzen sind, welche aus verschiebenen Körpern zum Vorschein gebracht nach jener Lehre unter berselben Bezeichnung begriffen und als basselbe Princip repräsentirend betrachtet werben, und daß diese Mannichfaltigkeit und Beränderlichkeit jedes jener drei Principien dem Begriff eines Grundbestandtheiles widerspreche. Aber mit gleicher Bestimmtheit sprach sich van Helmont auch gegen die Lehre des Aristoteles aus, wie diese damals aufgefaßt zahlreiche Anshänger hatte: daß in den verschiedenen Körpern vier, als Feuer, Wasser, Luft und Erbe bezeichnete Substanzen als einsachste Bestandtheile enthalten seien. Er bekämpste die Ansicht, daß Feuer etwas Materielles sei und als solches in die Zusammensetzung von Körpern eingehen könne; er bestritt, daß das als Erde Bezeichnete als Element zu betrachten sei. Luft und Wasser ließ er als die wahren Elementarstoffe gelten, und namentlich das Wasser betrachtete er als einen sehr verbreiteten, in die Mischung der verschiedenartissten Körper — der mineralischen ebensowohl als der vegetabilischen und der animalischen — eingehenden Grundstoff.

Ban helmont's Bekämpfung ber Paracelsischen Lehre, welche Grundbestandtheile in den verschiedenen Körpern anzunehmen seien, führte indessen nicht zu ber Beseitigung berselben. Diese Lehre erhielt sich vielmehr noch, unverändert ober selbst in Versuchen weiterer Ausbildung bei Vielen; sie blieb noch immer eine ber herrschenden Lehren, in einer Zeit, in welcher auch andere ältere Auffassungen und in welcher auch neue Ansichten über die letten Bestandtheile ber Körper Vertretung fanden. Solche Mannichfaltigkeit ber Ansichten über biesen Gegenstanb in dem siebenzehnten Jahrhundert hängt damit zusammen, in wie verschiebenartigen Richtungen bamals die Beschäftigung mit Chemie sich bewegte. Wohl fand um die Mitte dieses Jahrhun= berts die Chemie ganz besonders in der Verknüpfung mit ber Heilkunde Pflege und Ausbildung. Aber noch glaubten Biele baran, daß das Ziel der Alchemie ein erreichbares sei; die tech= nische Chemie, welche sich früher auf Metallurgie fast beschränkt hatte, machte Fortschritte auch außerhalb bieses Gebietes; und neben der Verbreitung und Erweiterung chemischer Kenntnisse um der Anwendungen und der Rütlichkeit willen, welche sie nach so verschiedenen Seiten hin versprachen, kamen in jener Zeit auch schon mehr und mehr Arbeiten und Betrachtungen, wenn gleich noch vereinzelt, zu Tage, welche in reinem natur= wissenschaftlichem Streben unternommen und bargelegt sind. —

Beschäftigung mit Chemie nach sehr verschiebenen Richtungen zeigt uns in jener Zeit, als hier nicht zu übergehender Reprä= sentant berselben, der Deutsche J. R. Glauber (1603 o. 1604 — 1668). In seinen Schriften sindet sich noch die alchemistische Tendenz früherer Jahrhunderte vertreten, aber auch das Be= streben, heilkräftige demische Praparate barzustellen, und bas Bemühen, von der Chemie durch Anwenden derselben auf die Gewerbe Nuten zu ziehen. Erhebliche Förberung verdankt ihm babei auch die Chemie an sich: durch die Construction zweck= mäßigerer Apparate, burch das Ersinnen besserer Bereitungs= methoben für wichtige Substanzen, durch die Darstellung neuer Berbindungen und besonders noch durch die richtigere Auffassung bes chemischen Verhaltens verschiedener Körper und die Vorbe= reitung einer Erklärung für basselbe barin, wie er sich über bie demische Verwandtschaft, die Wirkungen ber einfachen und ber doppelten Wahlverwandtschaft ausgesprochen hat. Wohl hat er auch für die Erkenntniß der Zusammensetzung einzelner Verbind= ungen (mehrerer Salze, ber später s. g. Chlormetalle z. B.) sich zu einer Einsicht erhoben, wie sie für seine Zeit nur immer mög= lich, wie sie dann eine länger festgehaltene mar. Aber zur Be= richtigung ber Vorstellungen barüber, mas die entferntesten Be= standtheile der Körper seien, trug er Nichts bei; wenig consequent sprach er in einer seiner Schriften von Schwefel, Quecksilber und Salz als den Principien aller Metalle, in einer anderen bavon, daß wesentlich bas Salz der Urstoff aller Dinge sei, in wieber einer anderen bavon, daß alle Metalle und Mineralien auß Baffer und Erbe ihren Ursprung nehmen.

An des Paracelsus Lehre über die Grundbestandtheile der Körper hielten im siebenzehnten Jahrhundert immer noch vorzugsweise Viele fest: entweder ganz im Einklange mit ihr die Zusammengesetheit aller Körper aus drei, als Quecksilber, Schwefel und Salz zu bezeichnenden Principien anerkennend oder der Annahme dieser Principien noch die einiger anderer hinzussusend. Ungeändert fand diese Lehre zu van Helmont's Zeiten in Deutschland an D. Sennert (1572—1637) einen

namhaften Vertreter, und in den verschiedenen Ländern, in welchen man sich bamals mit bem Studium ber Chemie beschäftigte, auch nachher noch zahlreiche Anhänger. Etwas erweitert nur, nicht im Wesentlichen abgeändert, wurde diese Vorstellung, als nach der Mitte des siebenzehnten Jahrhunderts durch den Eng= länder Th. Willis (1621—1675), bann durch die Franzosen N. Lefebore (gestorben 1674) und N. Lemery (1645-1715) u. Al. die Behauptung aufgestellt und verbreitet murbe, daß nicht drei sondern fünf Principien eristiren, als die Grundbestand= theile, aus welchen alle Körper zusammengesett seien und in welche dieselben zerlegt werben können: Quecksilber ober Geist, Schwefel ober Del, Salz, Wasser ober Phlegma, und Erbe; die drei ersten, länger schon angenommenen als s. g. active, die zwei letten als s. g. passive Principien. - Namentlich bas Unsehen, welches Lemery bei ben Chemikern sich gewann, ließ ber so erweiterten Paracelsischen Lehre, gegen das Ende des siebenzehnten Jahrhunderts und noch über dasselbe hinaus, bei Bielen Anerkennung zu Theil werben: sein Ansehen, welches sich auf selbstständige und umfassende Be= kanntschaft mit Dem gründete, was damals in unserer Wissen= schaft an Thatsächlichem gefunden war; auf ber Erfassung keder Unsichten barüber, wie viele von biesen Thatsachen aus Hypo= thesen über die Gestalt und die Bewegung der kleinsten Theilchen ber verschiedenen Substanzen erklärbar seien, zusammen mit ber auch ihm zusagenden Vorstellung über die in den Körpern ent= haltenen Grundbestandtheile; auf der in jener Zeit die Meisten befriedigenden Darlegung der Thatsachen und der Theorien, wie sie sein Cours de chymie gab, das Lehrbuch, welches während längerer Zeit unzählig Viele in das Studium der Chemie ein= führte. Häufig noch ganz an Paracelsus' Aussprüche erin= nernd sind die Lehren, welche er als die gemeinhin angenommenen bezüglich ber Grundbestandtheile ber von der Ratur dem Chemiker zur Untersuchung gebotenen Körper hinstellt: ber Bestandtheile, von welchen er weber behauptet, daß sie im ganz reinen Zustande dargestellt werden können, noch, daß sie überhaupt nicht weiter zerlegbar seien, sondern nur, daß man nach dem bezüglich ber

Zersetzung ber verschiedenen Körper Erkannten zu ihrer Annahme genügende Veranlassung habe und daß sie die Grenzen der für die Hulfsmitel ber Chemiker zu erreichenden Zerlegung abgeben. Von den fünf Grundbestandtheilen, welche die Untersuchung der Naturkörper in benselben habe erkennen lassen, sei bas geistige Princip, auch als Quecksilber bezeichnet, ganz besonders subtil, zu lebhaftester Bewegung geneigt, das Wachsthum der Körper bedingend, aber auch die leichtere Verderbniß derselben, nament= lich der thierischen und der pflanzlichen, veranlassend; das ölige Princip, auch als Schwefel bezeichnet, sei eine weniger flüchtige, milbe und fettige Substanz, auf welcher die Brennbarkeit be= ruhe und welche auch die Farbe, den Geruch u. a. bedingen solle; das salzige Princip — welches übrigens nach breierlei Urt: als fires, als flüchtiges und als wesentliches Salz unter= schieben werbe — sei schwerer, als die beiden vorhergehenden, gebe den Körpern ihre Consistenz und Schwere, bewahre sie vor Fäulniß, und barauf, wie es in ihnen gemischt sei, beruhe auch, wie sie schmecken. Diese brei Principien seien in lebhafter, wenn auch ungleicher Bewegung und bedingen badurch die Wirkungen ober hervorstechenden Eigenschaften ber Körper; sie werden deß= halb als active benannt, im Gegensatze zu den zwei mehr ruhen= den und den Einfluß der ersteren mäßigenden s. g. passiven Principien: dem wässerigen (das auch als Phlegma bezeichnet wird) und dem erdigen. Immer noch war es die Einwirkung der Hitze auf verschiedene Körper, namentlich organische, und das Auftreten verschiedener Substanzen bei derselben, man mit der Annahme bieser Principien erklären wollte und was man als diese Annahme selbst begründend betrachtete. Das blige ober schwefelige Princip, auf bessen Vorhandensein in einem Körper die Brennbarkeit desselben beruhe, trete bei der Ver= brennung aus, und der hierbei bleibende Rückstand lasse er= kennen, was mit ihm in die Zusammensetzung des Körpers ein= ging; auch bei ber Verkaltung von Metallen burch Feuer sinde eine Ausscheidung der in denselben enthaltenen schwefeligen Theile statt, neben welchen für die unedlen Metalle auch noch Ropp, Entwidelung ber Chemie.

3

Erbiges, Salziges und manchmal selbst Quecksilber als Bestandtheile genannt werden. Die Gewichtszunahme, welche bei der Berkalkung der Metalle statt hat, wird, in Uebereinstimmung mit einer damals sehr verbreiteten und von uns später noch einemal zu berücksichtigenden Ansicht als durchAbsorption von wägsdarer Feuermaterie verursacht betrachtet; wie denn auch mehrerer anderen, von Lemery gelehrten und für seine Zeit characterisstischen Borstellungen besser erst in einem weiterhin zu gedenden Ueberblick über die Ausdildung der chemischen Kenntnisse dor der Erweiterung derselben durch Lavoisier zu gedenken sein wird.

Die Entwickelung der Chemie von Bople bis vor Lavoisier.

Die Annahme solcher Principien, wie sie im Vorhergehenden besprochen wurden, als der Grundbestandtheile der Körper sollte bas chemische Verhalten ber letteren repräsentiren und erklären; bei ben Chemikern war biese Annahme, in der auf eine kleinere Zahl von Principien beschränkten älteren ober in ber auf eine größere Zahl erweiterten neueren Gestaltung, vorzugsweise in Auch für die Erklärung physikalischer Eigenschaften der Körper wurde jene Annahme von den Chemikern benutzt. Aber unter Denen, welche im siebenzehnten Jahrhundert die Physik in hergebrachter Weise tractirten, fand die Aristotelische Lehre von den vier Elementen und den vier Fundamentalquali= taten, in der Art, wie sie das Mittelalter aufgefaßt hatte, noch zahlreiche Unhänger, so daß bei diesen Physikern als Grundlage ber Erklärung der Eigenschaften der Körper noch die Vorstel= lungen darüber festgehalten wurden, daß die Eigenschaften ber Körper durch das Eingehen biefer Elemente in die Zusammen= setzung derselben bedingt seien. Von wenig Erfolg für die Be= seitigung dieser Lehren war die Bekämpfung der einen und ber anderen durch van Helmont gewesen, welcher zubem an ber Stelle derselben bezüglich der Grundstoffe der Körper Ansichten aufstellte, die kaum als einen Fortschritt in der Erkenntniß der Elementarzusammensetzung der Körper bezeichnend betrachtet werden können. Erfolgreicher mar die Bestreitung dieser frühe= ren Lehren burch ben Britten R. Boyle (1627—1691) gegen das Ende des siebenzehnten Jahrhunderts: die lichtvolle Dar=

legung seiner Zweifel bezüglich ber Gültigkeit ber Bersuche, welche bis zu seiner Zeit als bafür sprechend angeführt wurden, baß bie als Salz, Schwefel und Quecksilber bezeichneten Principien die mahren Grundbestandtheile ber Körper seien; die Erörterung, daß auch die Aristotelischen Elemente nicht als solche Grundbestandtheile anzusehen seien; die Widerlegung der althergebrachten Ansicht, daß die Einwirkung des Feuers in erster Linie bafür geeignet sei, zusammengesetzte Körper in die sie zusammensetzenden einfacheren Substanzen zu zerlegen; die Beweisführung, daß die Hitze je nach der verschiedenen Art der Ginwirkung aus densel= ben Körpern ganz verschiedene Substanzen hervorbringen kann und daß, was hierbei zum Vorscheine kommt, nicht nothwendig als Einfacheres in dem der Veränderung durch Hitze unterwor= fenen Körper präexistiren mußte, sonbern auch etwas gerabe burch sie erst neu Zusammengesetztes sein kann; die Hervorheb= ung, daß diese so lange vorzugsweise versuchte Art der Zerleg= ung bei ber Anwendung auf gewisse Körper nicht einmal Resultate ergiebt, welche als eine Zusammensetzung berselben im Sinne ber älteren chemischen Lehre anzeigend zu beuten wären; bie Erkenntniß endlich, daß auch andersartige Einwirkungen, und dann mit anderen Erfolgen, aus den Körpern die in ihnen enthaltenen Bestandtheile abscheiben. Boyle war es, welcher in bestimmtester Weise Dem widersprach, daß für die Substanzen, welche als die der Chemie erkennbaren letzten Bestandtheile der Körper anzusehen seien, die Anzahl mit solcher Bestimmtheit, wie es bis dahin immer geschehen mar, angegeben werben tonne; als solche Bestandtheile seien vielmehr alle diejenigen Substan= zen zu betrachten, die, selbst nicht weiter zerlegbar, burch Bersetz= ung von Körpern ausgeschieden und aus welchen die Körper wieber zusammengefügt werben können. Bezüglich ber Frage, auf was die Verschiebenheit der für die Chemie nicht weiter zerlegbaren Substanzen beruhe, erachtete Boyle allerdings Vermuthungen als zulässig, und für wahrscheinlich hielt er, daß sie aus einer und berselben Urmaterie bestehend ver= schieden seien auf Grund der ungleichen Größe, Gestalt u. A.

ihrer kleinsten Theilchen. Für solche Substanzen, die in die Mischung zusammengesetzterer Körper eingehen, 3. B. für einzelne Metalle, hob er hervor, wie sie in die mannigfal= tigsten Verbindungen übergeführt aus benselben wieder unver= ändert abgeschieben werben konnen; für solche Substanzen, habe man gleich Grund zu der Vermuthung, daß sie selbst noch zu= sammengesetzt seien, machte er geltend, daß sie bei der Unter= suchung der sie enthaltenben) Körper wie wirklich elementare be= trachtet werben konnen. Durch die Aeußerung und Begründung berartiger Unsichten und bamit in Verknüpfung stehender anderer, welche die Zusammensetzung ber Körper betreffen, hat Boyle ben Grund gelegt, auf welchem später richtige Erkenntniß bieses Gegenstandes sich ausbilbete: burch die Unterscheidung einfacherer und zusammengesetzterer Bestandtheile in demischen Verbindungen, und von Verbindungen verschiedener Ordnung je nach dem Grade der Busammengesetheit berselben; burch bie Auffassung einer chemischen Berbindung als eines zusammengesetzteren, mit neuen Gigenschaften ausgestatteten Körpers, in welchem aber boch die Bestandtheile noch forteristiren; durch die Vorstellung, daß eine Verbindung auf inniger Aneinanderlagerung ber kleinsten Theilchen ber Bestandtheile beruhe und daß Zersetzung durch einen anderen Kör= per dann eintrete, wenn die Natur der kleinsten Theilchen eine innigere Zusammenfügung zwischen benen bieses Körpers unb benen eines Bestandtheiles der Verbindung zulasse, als zwischen ben Bestandtheilen ber letteren. — An das Verdienst, welches Boyle für solche allgemeinere Lehren sich erworben, ist hier zu erinnern: an dieses Verdienst, welches ihm zuzuerkennen ist, wenn auch bezüglich ber relativen Zusammengesettheit ober Gin= fachheit ber verschiebenen Körper seine Meinung noch oft als durch die Irrthümer seiner Zeit fehlgeleitet erscheint und selbst starke Mißbeutungen experimentaler Ergebnisse (wie z. B., daß die Gewichtszunahme bei ber Verkalkung von Metallen ein Zutreten von wägbarer Feuermaterie zu dem entstandenen Metall= talt beweise) gerade bei ihm Vertretung fanden und durch seine Autorität erhöhte Bedeutung für Biele gewannen.

Aber nicht etwa nur in Rücksicht barauf, wie die Zusammen= setzung ber Körper aufzufassen und wie die Erforschung dieser Zusammensegung Erfolg versprechend zu versuchen sei, leitet Bonle ein neues, zunächst allerdings durch früher herrschenb gewesene Unsichten noch start beeinflußtes Zeitalter ein, sonbern mehr noch durch die von ihm zuerst geltend gemachte richtige Erkenntniß, in welcher Richtung, zu welchem Zwed biefe Erforschung eigentlich anzustreben sei. Bergegenwärtigen wir uns noch einmal, in der Verfolgung welcher Aufgaben man sich bis bahin ausschließlich ober vorzugsweise mit Arbeiten beschäftigt hatte, welche wir als auf ber Chemie zugehörige Gegenstände bezügliche, chemisches Wissen vorbereitende ober forbernde zu betrachten haben. Das Problem ber Alchemie mar es gewesen, was zuerst und viele Jahrhunderte hindurch allein zu solchen Arbeiten veranlaßt hatte; der Rugen, welchen die Chemie ber Heilkunde in einer ober ber anderen Beziehung gemahren konne, hatte bann, neben bieser Beranlasjung ober an ber Stelle berselben, dazu angetrieben, solchen Arbeiten obzuliegen, bie bei ihnen gefundenen Thatsachen zu deuten und mit Dem, mas sie überhaupt ergeben, sich bekannt zu machen. Bei ber Be= schäftigung mit Chemie in der alchemistischen und in der medi= cinisch=chemischen Richtung war die Kenntniß der Zusammenset= ung verschiedener Körper, ober was man als solche Kenntniß ansah, eine wesentliche Bedingung bafür gewesen, bas vorgestectte Biel als erreichbar zu betrachten, und ein nothwendiges Sulfs= mittel für die Bestrebungen, sich bemselben zu nähern. Was die Gewinnung bieses Hülfsmittels an Naturerkenntniß einschloß, war auch schon frühe erkannt und von Mehreren beachtet wor= den: von R. Bacon im dreizehnten Jahrhundert an, welcher die in dieser Richtung, um der Naturerkenntniß willen, zu behan= delnde Chemie als die speculative Alchemie der eigentlichen Gold= macherkunft als ber practischen Alchemie gegenüber gestellt hatte, bis zu R. Lefebore im siebenzehnten Jahrhundert, welcher die reine Chemie als die philosophische von der medicinischen und der pharmaceutischen Chemie unterschied. Aber in Wirklichkeit

wurde die Chemie weit überwiegend nur um einer der Anwend= ungen willen betrieben, an welche jest noch einmal zu erinnern war: zulest vorzugsweise um der Bedeutung willen, welche sie für die Heilkunde habe. Viele Mediciner in der zweiten Hälfte des siebenzehnten Jahrhunderts, wie namentlich F. de la Boë (1614—1672) und seine Anhänger, schenkten ber Chemie zunächst nur insofern Beachtung, als die normalen und die krankhaften Vorgänge im menschlichen Organismus wesentlich auf bem Ver= haltniß vorhandener cemisch=wirksamer Substanzen: saurer und alkalischer, beruhen sollten und eine richtigere Erfassung bieser Vorgänge durch den Besitz chemischer Kenntnisse bedingt sei. Und wenn auch N. Lemery in seinem Cours de chymie von biesem Zweige bes Wissens einfach sagte: die Chemie sei die Runft, welche lehre, die in einem in ber Natur vorkommenben Körper enthaltenen Substanzen von einander zu scheiben, so ließ er boch barüber, welche Anwendung dieses Wissens er als ben Erwerb besselben veranlassend voraussetzte, daburch keinen Zweifel, daß er burch einen Zusatz zu jenem Titel seines Lehrbuchs bieses von vornherein und nur als für die in der Medicin gebräuch= lichen (chemischen) Operationen Anweisung gebend hinstellte. Boyle war es, welcher hervorhob, wie bis dahin die Arbeiten ber Chemiker durch die Verfolgung von Richtungen, welche an sich der Chemie fremde sind, beeinträchtigt waren und wie viel die lettere für Naturerkenntniß zu leisten berufen sei; er mar Der, welcher zuerst in klarer Weise einsah und aussprach, baß die Chemie zunächst nur als ein Theil der Naturwissenschaft aufzu= fassen und zu bearbeiten sei. Mit Recht konnte er von den Früheren sagen, daß sie bei bem vorzugsweisen Bedachtsein auf die Erzielung von Resultaten, welche sich auf Metallveredlung beziehen ober ber Heilkunde nützen sollten, die naturwissenschaft= liche Untersuchung selbst von Naheliegendem übersehen ober ver= säumt hätten; mit Recht von sich, daß er versucht habe, nicht als Arzt oder Alchemist sondern als Naturforscher sich mit Chemie zu beschäftigen. Mit Bonle beginnt was wir — im weiteren Sinne — als die neuere Zeit der Chemie bezeichnen

können: diejenige Zeit, innerhalb deren für die Chemie die ihr jett noch zugesprochene Aufgabe anerkannt ist.

Es sind die hier hervorgehobenen Gesichtspunkte, unter welchen vorzugsweise Bonle als einer der erheblichsten Förberer der Chemie erscheint. Kürzer nur mag an andere Verdienste erinnert werden, welche er sich um unsere Wissenschaft erworben hat: baran, wie bei ihm zuerst ein Anlehnen ber Chemie an die Physik sich findet, soweit die lettere Dies damals gestattete; wie die Beachtung quantitativer Verhältnisse bei ihm sich vorbereitete; was er für die Kenntniß der physikalischen Eigenschaften der atmo= sphärischen Luft, und namentlich der Spannkraft berselben und ber Beziehungen zwischen Volum und Druck, geleistet hat, und mas er, in weniger befriedigender Weise, hinsichtlich der Mit= wirkung der Luft bei der Verbrennung und dem Athmen zu er= kennen bemüht mar; was ihm die Wissenschaft an Beiträgen zur Bekanntschaft mit künstlich bargestellten Gasen verbankt, mas für die Charakteristik wichtiger Gruppen von Körpern (wie z. B. ber Säuren und ber Alkalien), was für die analytische Chemie an Angaben über die für den Nachweis gewisser Korper geeigneten Reagentien. Bei allem Diesem, bei mehrerem Anderem verweilen wir aber hier nicht, wo es nur gilt, die Entwickelung ber Chemie in früheren Zeiten in großen Zügen zu zeichnen.

Die Aufgabe, welche Bonle als die der Chemie zukommende proclamirt hatte, wurde nun unablässig bearbeitet: zumächt freilich noch nicht in völliger Ablösung von den Ansichten über die Zusammensetzung, welche dis dahin als begründete bestrachtet worden waren. Namentlich tritt diese Beeinstussung durch frühere Ansichten bei Chemikern hervor, welche mit Bonle gleichzeitig waren: so unter den damals in Deutschland Thätigen, welche wir hier zuerst zu betrachten haben, bei Kunckel und bei Becher. Beibe erinnern an die vorausgegangene Zeitschon dadurch, wie sie noch von der Möglichkeit der Metallverzehlung überzeugt und alchemistischen Bestrebungen ergeben waren; beibe haben aber erheblichen Einsluß auf die Entwickelung

der Chemie ausgeübt: der eine vorzugsweise durch seine prakti= schen Arbeiten, der andere besonders durch die von ihm ausge= sprochenen theoretischen Ansichten.

Es ist nicht hier ber Ort, auch nur die wichtigeren unter ben einzelnen Gegenständen aufzuzählen, zu beren Erkenntniß J. Kunckel (1630—1703) durch unablässiges Laboriren und verständiges Beobachten ben Anstoß gab ober beitrug. Aber als für ben Zustand ber Chemie zu seiner Zeit bezeichnend ist min= bestens kurz anzubeuten, wie er, ber alle bezüglich ber Grund= bestandtheile der Körper aufgestellten früheren Lehren als unge= nügend verwarf, doch in Dem, was er selbst hierüber zu sagen wußte, so Manches von den Irrthumern dieser Lehren wiederbrachte. Die von Paracelsus angenommenen Bezeichnungen ber f. g. chemischen Principien: Schwefel, Quecksilber und Salz, auf die ebenso benannten darstellbaren Substanzen: den gewöhnlichen Schwefel u. s. w., beziehend bestritt er allerdings, daß die mine= ralischen Körper aus jenen Principien zusammengesetzt seien, daß die Metalle Schwefel enthalten und daß Quecksilber in die Zusammensetzung der pflanzlichen und der thierischen Substanzen Aber um so bemerklicher ist bann auch ber Jrrthum, wenn er behauptet, daß alle Metalle Quecksilber (und zwar ge= wöhnliches) als einen wesentlichen Bestandtheil enthalten: als einen näheren Bestandtheil, wie wir unsejett ausbrucken murben, sofern als eigentliche (Brundstoffe der Körper bei ihm Wasser, Salz und Erbe genannt werben. Confus und inconsequent sprach er sich darüber aus, wie die Verschiedenheit der Metalle durch bie ungleiche Art und bas ungleiche Verhältniß ber für sie an= genommenen Bestandtheile bedingt sei. Wenn er sich bagegen erklärte, daß jede Verbrennungserscheinung auf dem Vorhanden= sein von Schwefel beruhe, so lag Dem zu Grunde, daß er zwischen bem Grundbestandtheil, welchen man bis dahin unter der Be= zeichnung Schwefel angenommen hatte, und bem gewöhnlichen Schwefel keine Unterscheidung machen wollte; daß in mineralischen und in anderen brennbaren Körpern (in dem Schwefel und in den Delen z. B.) derselbe das Brennen bedingende Stoff enthal=

ten sei, murbe auch von Runckel ausgesprochen und bamit bie Anerkennung des Princips, welches so lange als schwefeliges bezeichnet worden war; aber ziemlich unbestimmt äußerte er sich über biesen bei ihm als Fettigkeit ober klebrige Materie benann= ten Stoff und die doch zu seiner Zeit bei Mehreren schon por= handene Erkenntniß: daß die Verbrennung entzündlicher Körper und die Verkalkung von Metallen durch Feuer analoge Bor= gange seien, ist bei ihm keineswegs klar und bestimmt erfaßt. Was auch Runckel für die bessere Bekanntschaft mit einzelnen Körpern geleistet hat: genügendere Erklärungen der vorzugs= weise wichtigen chemischen Vorgänge, als die vorher aufgestellten waren, und weiter führende Ansichten über die Grundbestand= theile der Körper verdankt ihm die Chemie nicht. Und oft ge= nug ist er Jrrthumern früherer Zeit in ber Art entgegenge= treten, daß er einen neuen Jrrthum an der Stelle bes alten zur Geltung zu bringen suchte: so auch, indem er bestritt, baß die Gewichtszunahme bei ber Verkalkung von Metallen durch eine Absorption von wägbarer Feuermaterie verursacht werbe, und bafür eine Erklärung als vermeintlich bessere aufstellte, welche auf unrichtigen Voraussetzungen über die bei ber Verkalkung eintretende Volumänderung und auf der Verwechselung des absoluten Gewichtes mit dem specifischen beruhte.

Nicht sowohl burch Bekämpfung der früheren Lehren über die Grundbestandtheile als vielmehr durch eine gewisse Umbildung und eine seinen nächsten Nachfolgern geläutert erscheinende Auffassung derselben hat J. J. Becher (1635—1682) den Einsstuß ausgeübt, welcher ihn als die Ansichten zunächst vordereitend anerkennen ließ, die während des größeren Theils des letztversgangenen Jahrhunderts herrschten. Bei seiner Unterscheidung mehr oder weniger einfacher, in geringerem oder höherem Grade zusammengesetzter Körper ließ er Wasser und Erde als die entsterntesten Grundstoffe aller Körper gelten; aber aus diesen seien dreierlei Substanzen gebildet, welche für die chemische Erkenntniß der verschiedenen Körper, als nähere Grundbestandtheile derselsben, wesentlich in Betracht kommen; drei Erden, wie er sie

nannte: die steinartige ober schmelzbare, die fettige und die flüssige Erbe, welche brei Bestandtheile ungeeignet als Salz, Schwefel und Quecksilber bezeichnet worben seien. Was diese brei s. g. Erben reprasentiren, entspricht in der That im Wesentlichen, wenn auch nicht in allen Einzelnheiten, ben Vorstellungen, welche man mit der Annahme der eben genannten Principien verbun= ben hatte: auf bem Gehalt an steinartiger ober verglasbarer Erbe, welche in Mischungen eingehend das Substrat derselben abgebe, beruhe die Feuerbeständigkeit und Verglasbarkeit; auf bem Gehalt an fettiger Erbe die Consistenz, die Farbe, ber Ge= schmack u. s. w., auch bie Verbrennlichkeit; auf bem Gehalt an ber flüsiigen Erbe die Geschmeibigkeit ber Metalle, auch Schmelz= barkeit und Flüchtigkeit, ferner Geruch, Glanz u. A. Becher bedient sich übrigens öfters für diese supponirten Grundbestand= theile selbst noch der für die s. g. chemischen Principien früher gebrauchten Benennungen, und an ältere Aussprüche bezüglich ber Mischung einzelner Körper — ber verschiebenen Metalle 3. B., beren Zusammengesetheit aus den eben erwähnten brei Erben er sonst ganz besonders ausführlich erörtert — erinnern auch seine Angaben oft. Die, welche ihm zunächst folgten, scheinen es mit Becher als ein dem Letteren zuzuerkennendes Verdienst angesehen zu haben, daß er — in einer Zeit, wo man oft zwi= schen bem schwefeligen, bem quecksilberigen Princip u. s. w. und bem gemeinen Schwefel, bem gewöhnlichen Quecksilber u. s. w. nicht unterschied — jene Grundbestandtheile in abstracterem Sinne erfaßte: als Träger wichtiger Eigenschaften, welche erstere man als in den verschiebenen Körpern enthalten anzunehmen habe, um das Vorkommen dieser Eigenschaften und das Ver= halten ber Körper zu erklären. Es ist hier nicht eine speciellere Darlegung zu geben, wie Becher sich die genannten Grundbe= standtheile in die Mischung der verschiedenen Körper eingehend bachte: in die einfachere ber mineralischen, an beren Betrachtung er zunächst seine Deduction jener Grundbestandtheile anlehnte, und in die complicirtere der pflanzlichen und der thierischen Stoffe, welche er als aus benfelben Grundbestandtheilen zusammenge=

sest ansah, 'unter Voraussetzung, baß biese barin zu nächsten Bestandtheilen vereinigt sein können. Und auch barauf nicht, wie er die Verbrennung sich nicht nur als einen chemischen Vorzgang dachte, welcher auf dem Gehalt an settiger Erbe und dem Ausscheiden der stücktigeren Theile beruhe, sondern wesentlich auch als einen physikalischen oder mechanischen: eine Zertheilung des brennenden Körpers. Daran nur ist hier noch zu erinnern, daß auch bei ihm die Analogie zwischen der Verbrennung entzündlicher Körper und der Verkalkung der Metalle durch Feuer noch nicht so erfaßt ist, wie Dies gleich nach ihm durch Stahl geschah und der Aussitellung einer geschichtlich wichtigsten Theorie: der Phlogistontheorie, zur Grundlage diente.

Auch die Einführung dieser Theorie in die Chemie entsprach nicht ganz der Richtung, welche Boyle für die Erforschung der Zusammensehung der Körper vorgezeichnet hatte. Roch erhob man sich nicht dazu, als Grundbestandtheile der Körper, als Elemente im chemischen Sinne solche Substanzen zu betrachten, die wirklich darstellbar und für die Hülfsmittel der Chemie unzerlegdar sind. Und doch war die Theorie, von deren wesentlichstem Inhalt, von deren Begründung und Entwickelung wir jeht Kenntniß zu nehmen haben, für eine gewisse Zeit von dem erheblichsten Ruhen für die weitere Entwickelung unserer Wissenschaft, wie irrig auch die Ansichten waren, welche man noch bezüglich der Zusammensehung vieler Körper und namentlich bezüglich berjenigen Substanzen hatte, die als chemisch einfachere anzusehen seien.

Der Begründer dieser Theorie war G. E. Stahl (1660 — 1734), der auch als Arzt und Lehrer der Heilfunde berühmt war und in der Geschichte der letzteren Wissenschaft als selbsteständiger Denker zu besprechen ist. Was er über die Zusammenesetzung der Körper lehrte, knüpste gleichfalls noch an ältere Borstellungen an. Unter den Lehren der ihm zunächst Vorhergehens den waren es besonders die von Becher, welche Stahl als einen Kern besserer Einsicht enthaltend betrachtete und in deren

Ausbildung er zu dem richtigen Verständniß gekommen zu sein glaubte; und biesem Vorgänger legte Stahl einen Antheil an der Vorbereitung der neuen Theorie bei, welcher auch für Undere und Frühere unter Denen beansprucht werden könnte, bie in vorausgegangenen Jahrhunderten sich barüber ausgesprochen hatten, wie die chemischen Eigenschaften der Körper durch die Busammensetzung derselben bedingt seien. Das Princip ber Veränderlichkeit der Körper durch Feuer ist es, was Stahl als vorzugsweise wichtig in's Auge faßt: das Princip, welches schon lange unter verschiedenen Benennungen, der des schwefeligen, öligen, fettigen u. a., angenommen worden war, in mineralischen Körpern und in solchen, die dem Pflanzen= und dem Thierreich entstammen; bas Princip, von welchem Ginige geglaubt hatten, baß es — ber Träger einer und berselben Eigenschaft verschiebenen Substanzen mit einer gewissen Verschiebenartigkeit enthalten sein könne, Andere, daß es mit dem gemeinen Schwe= fel ibentisch sei; dieses Princip, bezüglich bessen ziemliche Con= fusion barüber geherrscht hatte, welcher Körper es eigentlich am Reinsten enthalte und ihm ben Namen zu geben berechtigt sei, was allerdings in dem siebenzehnten Jahrhunderte gestattete, ebensowohl die Brennbarkeit von Delen auf ben Gehalt an schwefeligem Princip als die bes Schwefels auf ben Gehalt an öligem Princip zurückführen zu wollen. Etwas abstracter hatte, bemerkt, dieses Princip wieder Becher aufge= wie schon faßt, bessen fettige Erbe keinen Anspruch barauf machte, im rei= neu Zustande durch eine darstellbare Substanz repräsentirt zu sein; noch geläuterter, und eine Menge von Vorgängen in übersichtliche Beziehung bringend, maren die Ansichten und Darlegungen Stahl's. Auch er hielt noch an der, von alter Zeit her überkommenen und stets in Geltung gebliebenen Bor= stellung fest, daß eine eminente chemische Gigenschaft eines Kör= pers auf einem Gehalte besselben an einem bestimmten Bestand= theile beruhe. In dem Schwefel nuß Etwas sein, was seine Entzündlichkeit, in den Kohlen Etwas, mas ihre Breunbarkeit bedingt. Ist der eine dieser Körper etwa in dem anderen ent=

halten, ihm seine Gigenschaften mittheilend? ober enthalten beibe Körper verschiedene, ihnen Brennbarkeit verleihende Bestaud= theile? ober haben beibe Körper einen gemeinsamen Bestandtheil als den Träger dieser Eigenschaft? Letteres war oft vermuthet worben; ben experimentalen Beweis glaubte Stahl gefunden zu haben. Daß bei bem Verbrennen bes Schwefels unter Mit= wirkung von Luft ober von Salpeter Etwas zum Borscheine kommt, mas Bitriolsäure werben kann ober ist, mas im reinsten Ru= stand als Bitriolsäure zu erhalten sei, war bekannt, und ziem= lich allgemein war angenommen, daß ber Schwefel aus Bitriol= säure und dem in ihm enthaltenen Brennbaren bestehe, welches lettere bei der Verbrennung entweiche. Stahl betrachtete als Beweis bafür, daß bieses Brennbare bes Schwefels mit bem ber Rohlen wirklich ibentisch sei, eine von ihm beobachtete Thatsache, welche es zweifellos mache, bag aus bem letteren Brennbaren und Vitriolsäure Schwefel zusammengesetzt werben könne. Zur Bewerkstelligung dieser Synthese ist — wir folgen Stahl's Auffassung ber hier in Betracht kommenden Vorgange — Die Vitriolsäure, um ihr die Flüchtigkeit bei höherer Temperatur zu benehmen, an fires Alkali gebunden anzuwenden; glüht man nun bas vitriolsaure Salz mit Kohlen, so vereinigt sich bas Brennbare der letzteren mit der Vitriolsäure zu Schwefel und es resultirt eine wahre Schwefelleber, identisch mit der durch Erhipen von gemeinem Schwefel mit Alkali erhaltenen, und aus jenem Präparat kann künstlich zusammengesetzter mittelft Säuren ausgefällt werben. Der brennbare Bestandtheil bes Schwefels ist also mit dem der Kohlen identisch. Letterer ist es aber auch mit dem Bestandtheil, der bei der Vereinigung mit s. g. Metallkalken diese zu Körpern macht, welche neben ben äußeren metallischen Eigenschaften Veränderlichkeit durch Feuer zeigen und durch die Ausscheidung dieses Bestandtheiles wieder zu Metalkalken werben; für die unedlen Metalle ist also ber Gehalt an demselben Brennbaren, das in den Kohlen, und also auch an dem, das in dem Schwefel enthalten ift, mit Be= stimmtheit erwiesen. Aber die Zuführung des für die Reduction

von Metalkalken nöthigen Brennbaren kann auch mittelst Fett u. A. bewirkt werden; was diese Wirkung auszuüben vermag, muß basselbe Brennbare abzugeben vermögen, das in die Zussammensetzung der Metalle eingeht, muß also dasselbe Brennbare enthalten, das auch in dem Schwefel u. s. w. enthalten ist.

Das war die Argumentation, auf welche hin Stahl bas Princip ber Brennbarkeit als überall ein und baffelbe ansah, als den verbreitetsten unter ben Grundbestandtheilen ber Körper, als die Substanz, auf beren Vorhandensein, beren Weggang aus einem Körper ober Uebergang aus einem in einen anberen bie wichtigsten demischen Vorgänge beruhen. Die Erkenntniß bieses Princips bebinge richtigere Ginsicht in alle biese Vorgänge, gebe Aufschluß über die Zusammensetzung der Körper im All= gemeinen. — Was mit bieser Betrachtung für bie Chemie ge= wonnen wurde, beurtheilen wir richtig, wenn wir Das, was die erstere einschloß und mit sich brachte, nicht etwa nur mit Dem vergleichen, mas die Wissenschaft später, weiter vorschreitenb, er= kannte, sondern auch mit Dem, was an Ansichten über die Zu= sammensetzung ber Körper, mas an Erklärungen demischer Er= scheinungen vorher ausgesprochen und versucht worden war. Noch nie war eine solche Aneinanderfügung demischer Vorgange, noch nie eine Erfassung analoger Vorgänge als solcher, noch nie waren chemische Erklärungen mit solcher Klarheit und mit solcher überzeugender Ginfachheit gegeben worden. Wenn Stahl auf die früheren verworrenen und unzureichenben Aussprüche und andererseits auf Das blickte, was seine Theorie an Ueber= sichtlichkeit der Thatsachen und an Möglichkeit gewährte, viele und mannichfaltig erscheinenbe von einer an sich einfachen und viel umfassenden Ansicht aus abzuleiten: da konnte wohl auf diese Theorie stolz sein; und er war es auch.

Mit Einem Namen sei das Princip der Brennbarkeit zu bezeichnen, in welchen Körpern es auch enthalten sei, aber mit einem Namen, der nicht wie die für es früher vorgeschlagenen Benennungen verwirrend sei und zu Verwechselungen Veranslassung geben könne; als das Phlogiston bezeichnete es Stahl.

Der Beweis dafür, daß bas Phlogiston wirklich existire, war für ihn vollauf genügend durch das Festhalten an der damals noch unbezweifelten Unsicht gegeben, daß bemerkenswerthe Eigen= schaften der Körper durch etwas materiell in ihnen Enthaltenes bedingt sein muffen, und durch die Würdigung Dessen, mas die Voraussetzung jener Substanz als einer eristirenben nute. Für solche Substanzen, wie Grundbestandtheile, beren eigentlichstes Wesen gerade darin bestehe, daß sie in den der Untersuchung zu unterwerfenden Körpern enthalten seien, einen Beweis ber Eri= stenz in der Richtung zu verlangen, daß diese Substanzen für sich darstellbare seien, kam fast allen damals mit solchen Fragen sich Beschäftigenden gar nicht in bem Sinn; mas Boyle in dieser Beziehung vorbereitet hatte, war noch nicht fruchtbringend Der Bedeutung und ber Würbe bes Phlogistons entsprach es gar nicht, etwas für sich Darstellbares, Greifbares zu sein. Es ware beghalb ein gang vergebliches Bemuben, aus= findig nachen zu wollen, welchen ber uns jest bekannten Stoffe Stahl als das Phlogiston betrachtet habe. Der Körper, welcher wohl am Meisten Phlogiston enthalte, meinte Stahl, sei ber von der Flamme brennender Dele abgesetzte Ruß; und baß er unter dem Phlogiston namentlich Kohlenstoff verstanden habe, könnte man auch baraus zu folgern versucht sein, wie er sich über den nothwendigen Gehalt organischer Körper an Phlogiston äußert, wie er sich — in einer, ben in neuerer Zeit klarer er= faßten Ansichten über den Kreislauf des Rohlenstoffs in ber Natur vorgreifenden Weise — darüber ausspricht, daß bas Phlo= giston bei der Verbrennung, bei Fäulniß-Vorgängen u. A. sich in die Atmosphäre zertheile, aus dieser in die Zusammensetzung der Pflanzen eintrete, welche ihren Phlogistongehalt vorzugsweise ber Luft entnehmen, aus den Pflanzen unmittelbar oder mittel= bar in die Zusammensetzung der thierischen Organismen. eine solche Schlußfolgerung, und was an sie sich knupft, ware ein großer Jrrthum. Das Phlogiston, lehrte Stahl, sei zwar sehr geneigt, starre Verbindungen zu bilden, aber für sich weber in starrer noch in flüssiger Form zu erhalten; als der späteren

Meinung, in der Form eines Gases (bes Wasserstoffgases) konne man bas Phlogiston im reinen Zustande haben, bereits nahe tommenb könnte man es wieberum ansehen, daß Stahl auch noch aussprach, das Phlogiston sei als eine sehr ausdehnsame Substanz ber feinsten Berbreitung in die Luft ganz besonders fähig: hatte er nur eine richtigere Vorstellung von der Eristenz verschiebener Gase gehabt, hätte er nicht selbst diese Behauptung später wieber zuruckgenommen, wäre überhaupt bas Nachspüren, welche Eigenschaften bem für sich bargestellten Phlogiston beige= legt worden seien, zulässig. Aber das Phlogiston eristirte nur als ein Träger gewisser Gigenschaften ber Körper, als ein Hülfs= mittel gewisser Betrachtungen. Es bedingt also namentlich die Berbrennlichkeit; es ist in allen den Körpern enthalten, welche mehr oder weniger verbrennlich sind, aber auch in den leichtest verbrennlichen ist dem Gewichte nach nur wenig von ihm ent= Es geht bei allen solchen Vorgängen, die wir als Reductionserscheinungen bezeichnen, den ihnen unterworfenen Kör= pern zu; es tritt bei allen Verbrennungen und allgemein bei allen solchen Vorgängen, die wir als Orybationserscheinungen bezeichnen, aus beneihnen unterworfenen Körpern aus. Austreten kann langsamer, kann schneller vor sich gehen; bafür, daß es unter Feuererscheinung statt habe, ist nöthig, daß das Phlogiston rascheste Wirbelbewegung annehme, und Dieses wieberum ift für bas Phlogiston nur möglich, wenn es an etwas Anderes gebunden war und wenn es eine genügende Luftmenge vorfindet, um in sie überzugehen; das Phlogiston ist nicht an sich Feuer, sondern es ist vorzugsweise geeignet zu der Bewegung, auf welcher die s. g. Feuererscheinungen beruhen. Was bei bem, burch Berbrennen an ber Luft ober burch Erhigen mit Salpeter o. a. bewirkten Weggang des Phlogistons bleibt, ist das mit ihm zu bem verbrannten Körper verbunden Gewesene. Die in solcher Art angestellte Analyse ber unedlen Metalle läßt ebensowohl er= kennen, daß in benselben neben Phlogiston s. g. Metallkalk als ein Bestandtheil enthalten ist, wie es die oben (S. 46) besprochene Synthese dieser Metalle thut; daß ber Metallkalk mehr wiegt, Ropp, Entwidelung ber Chemie.

als bas Metall, aus welchem er entstanden, beachtete Stahl entweder nur nebenbei, der Thatsache selbst keine erhebliche Wichtigkeit beilegend, oder er stimmte, das Zutreten von etwas Wägbarem zu dem Metallkalke läugnend, der S. 42 erwähnten Behauptung Kunckel's als der die richtige Erklärung gebenden bei. Ebenso zeigt die Analyse wie die Synthese des Schwesels, daß er neben Phlogiston Bitriolsäure enthält. Für den stüchtigen Körper, welcher bei dem Berdrennen des Schwesels an der Lust entsteht oder auch bei der gemäßigteren Einwirkung von Phlogiston auf Bitriolsäure: für diesen Körper, welchen Stahl zuerst genauer untersuchte und als eine eigenthümliche Säure erskannte, folgt aus dem eben Bemerkten, daß derselbe weniger Phlogiston enthält als der Schwesel, aber doch eine Berbindung von Phlogiston mit Bitriolsäure ist; er stellt sich seiner Zusamsmensexung nach zwischen diese Säure und den Schwesel.

Was die Verdienste der Theorie waren, über deren Aufsstellung in dem Vorhergehenden berichtet wurde und welche sich in der von Stahl einmal eingeschlagenen Richtung weiter ausdilbete und über immer mehr Thatsachen erstreckte, erhellt schon aus dem hier Dargelegten; ihrer Jrrthümer brauche ich nicht besonders zu gedenken. Die Phlogistontheorie lehrte Jrriges, wo es sich um die Angabe der Zusammensetzung eines einzelnen Körpers, um Erklärsung der Veränderung der Zusammensetzung desselhen bei chemischen Vorgängen handelt. Aber sie lehrte Richtiges in der gemeinsamen Betrachtung einer größeren Zahl chemischer Vorgänge: welche unter ihnen analoge seien, welche auf derselben Ursache beruhen; sie lehrte Richtiges für einzelne Reihen von Körpern, angebend, welcher unter ihnen bezüglich der Zusammensetzung sich zwischen andere stelle.

Nur Das, was die Phlogistontheorie an Grundgedanken und umfassenderen Ansichten hatte, kann in diesem Ueberblick über die frühere Entwickelung der Chemie betrachtet werden. Davon ist hier abzustehen, genauer zu erörtern, wie Stahl's Lehren in Manchem noch an frühere Jrrthümer erinnern — auch z. B. die, daß das Princip der Brennbarkeit wesentlich auf die Farbe eines es enthaltenben Körpers Einfluß ausübe —, ober wie er Beobachtungen unrichtig beutend noch manche irrige Behauptung aufstellte, beren Anerkennung auf seine Autorität hin sich längere Zeit erhielt und beren Wiberlegung burch bieselbe erschwert wurde; auf Einzelnes komme ich später kurz zurück, wo ich zu= sammenzufassen habe, auf welche Entwickelungsstufe die Chemie vor Lavoisier's Eingreifen in sie gehoben mar, und ba auch auf manche richtige Wahrnehmung, die wir ihm verbanken. Wir verfolgen auch Stahl's Ansichten, die am Rlarsten für die, auch nach seiner Meinung einfacher zusammengesetzten minerali= schen Körper ausgesprochen sind, nicht bis zu den, nicht wohl in Rurze wieberzugebenden Vorstellungen, welche er über die Zusammensetzung ber pflanzlichen und ber thierischen Körper, ber aus ihnen sich bilbenben Körper und über die Beziehungen berselben unter einander von Becher angenommen ober sich ge= bilbet hatte; Wasser und Phlogiston betrachtete er als die in biesen Körpern vorwaltenden Grundbestandtheile, aber auch Sal= ziges u. A. sei barin enthalten, und wiederum werden diese ent= fernteren Bestandtheile als zu verschiebenen nächsten vereinigt in den, jett als organische bezeichneten Körpern angenommen. Der Bermuthung war hier ein weiteres Felb eröffnet, als bei ben mineralischen Körpern, und weniger, als bei ber Beurtheilung ber letteren, maren bie Aussprüche über bie Zusammensetzung in birecter Bezugnahme auf Beobachtungsresultate. — Daran aber ist hier zu erinnern, daß Stahl mit der Erkenntniß bes Phlogistons, der Metallkalke, der Vitriolsäure u. s. w. als ein= facherer Bestandtheile zusammengesetzter Körper nicht bie Grenze erreicht zu haben glaubte, bis zu welcher die Chemie in der Er= forschung gehen könne, aus welchen Elementen die Körper aufgebaut sind. Gine Art Mißtrauen in die Hülfsmittel der experimentalen Chemie und bamit verknüpft das Bedürfniß, in Speculationen Ersat zu suchen, ließ in jener Zeit und noch lange nachher über Das hinausschweifen, was die Versuche direct lehrten ober zu= nachst zu ergeben schienen. Davon, bag Waffer ber eigentliche Urstoff sein könne ober Wasser und Erbe die Grundbestandtheile aller Körper, spricht auch noch Stahl. Darauf, daß die Mestalltalke selbst noch aus einsacheren Erben zusammengesetzt seien, wird bei ihm hingewiesen. Darüber, daß unter den damals als "Salze" bezeichneten Körpern zusammengesetztere von einssacheren (Säuren und Altali) zu unterscheiden und die ersteren als durch die Vereinigung der letzteren gebildet zu betrachten seien, geht Stahl in seinem Versuche des Nachweises hinaus, daß die einfacheren Salze selbst noch zusammengesetzt seien, aus einer zarten Erde mit Wasser innig verdunden bestehen; aber wie er sich auch solchen Vermuthungen als ihm wohlbegründet erscheinenden hingab: sie hinderten ihn doch nicht, für sehr ähnzliche berartige Substanzen die Verschiedenheit wahrzunehmen, z. B. in der Basis des Kochsalzes ein eigenthümliches, von dem gewöhnlichen (dem Kali) verschiedenes Alkali zu erkennen.

Die Chemie bildet sich jest als ein Zweig ber Naturwissen= schaften weiter aus: nicht mehr beirrt burch bie Beschäftigung mit der Lösung alchemistischer Aufgaben, welchen bei den nun zu besprechenden Repräsentanten unserer Wissenschaft zwar zunächst manchmal noch Beachtung, aber bann stets nur sehr untergeorb= nete, geschenkt wird; nicht mehr in der einseitigen Auffassung, daß die Chemie wesentlich als die Grundlage der Heilkunde ober als Hülfsmittel für dieselbe abgebend anzusehen und zu förbern sei. Reineswegs aber wirb die Chemie in bieser richtigeren Erkenntniß ihrer Aufgabe ben Vertretern ber Heilkunde etwas Es war ein schönes Vermächtniß ber vorher vorzugsweise eingehaltenen medicinisch=chemischen Richtung an die Zeit, in welcher die Chemie vor Allem als Naturforschung betrieben wird: das Interesse, welches ausgezeichnete Aerzte immer noch an ihr nehmen, auch wenn sie erkennen, daß die Aufgabe ber Chemie nicht so, wie man Dies früher geglaubt hatte, mit der Aufgabe ber Heilkunde zusammenfalle, und wenn sie vielmehr vor dem Mißbrauche der Chemie für die Medicin warnen. solchen Verschmelzung der Chemie mit der Heilkunde hielt sich gerade Stahl fremb, und Dasselbe thaten seine, ebenfalls als

Nerzte so berühmten zwei Zeitgenossen, beren sogleich zu gebenten sein wird: Hoffmann und Boerhave. Als ganz gesonderte Gebiete des Forschens bearbeiten diese Männer einerseits
die Chemie, andererseits die Heilkunde, und vor den Irrthümern
einer zu weit gehenden Benutzung der ersteren für die letztere
zurückschreckend fallen sie fast in das andere Ertrem: der Chemie
alle Bedeutung für die Erkenntniß der normalen und der krankhaften Processe im menschlichen Organismus abzusprechen.

Bas durch Stahl an Uebersichtlichkeit für viele Erschein= ungen, an Einfachheit für bie Erklärung vieler Borgange ge= boten war, fand Eingang in die Chemie, bes Wiberspruches und ber Bebenken Einzelner ungeachtet; weitaus die meisten Chemi= ter bekannten sich balb zu Stahl's Lehren: Viele ihnen in Allem sich anschließenb, Andere bas Wesentliche bieser Lehren an= nehmend aber in ber Art, baß sie nicht an Stahl's Aufstellung berselben sondern barüber hinaus an ältere Meinungen anzu= knüpfen sich den Anschein gaben. — Was zu Stahl's Zeiten gegen seine Ansichten geltenb gemacht wurde, war seltener nur eine unmittelbare Bestreitung berselben, öfter eine mittelbare, burch Erhebung von Zweifeln, ob sie wirklich hinlangliche Be= gründung haben und ob Einzelnes nicht anders aufzufassen sei. Und die geradezu ausgesprochenen Bestreitungen gingen nicht von Mannern aus, beren auch sonst etwa erworbene Autorität schwe= rer in's Gewicht gefallen wäre; spurlos verhallte z. B., baß — noch während Stahl lebte und an demselben Orte (Halle), an welchem Dieser die Phlogistontheorie proclamirt hatte — ein sonst sehr wenig bekannter G. F. Stabel sich gegen die Annahme bes Phlogistons aussprach, weil, was ben vermeintlichen Gehalt unedler Metalle an Phlogiston betreffe, die Thatsachen irrig ge= beutet worden seien und vielmehr einer solchen Annahme gerabezu widersprechen: die Berkaltung eines solchen Metalles könne nicht auf dem Weggang eines Bestandtheils, des Phlogistons, beruhen, benn bei bei biesem Vorgange nehme bas Gewicht nicht ab son= bern zu, und die Reduction eines Metallkalkes nicht auf bem Autreten von Phlogiston, benn bas Gewicht bes ersteren

werbe hiebei nicht größer sonbern kleiner. Was bedeutendere Männer von Stahl's Ansichten Abweichendes lehrten, wider= sprach denselben mehr in Ginzelnem als durchweg. In Deutsch= land war der berühmte F. Hoffmann (1660—1742), dem die ana= lytische Chemie und namentlich die chemische Renntniß der Mine= ralwasser so Erhebliches verdankte und bessen Scharfsinn die Magnesia und die Thonerde als eigenthümliche Erben erkennen ließ, wohl der Ansicht, daß der Schwefel aus Saure und Phlo= giston zusammengesett sei, entzündbare Körper etwas als Phlo= giston zu Bezeichnenbes enthalten, aber zweifelnd außerte er sich barüber, ob die Reduction der Metallkalke wirklich auf ber Zuführung von Phlogiston, die Verkaltung auf bem Weggeben besselben Bestandtheiles beruhe, ober ob nicht im Gegentheil ein, von Hoffmann ziemlich unbestimmt als ein saurer bezeichneter Stoff bei ber Verkalkung ber Metalle benselben zutrete, bei ber Reduction durch das Reductionsmittel absorbirt werbe. In Holland ging H. Boerhave (1668—1738), bessen Elementa chemiae als Lehrbuch unserer Wissenschaft mit Recht so hochge= schätzt waren, über die ihm boch gut bekannten Stahl'schen Ansichten hinweg, sie nicht direct bekämpfend aber indirect vor ihnen als weniger begrünbeten warnend, und namentlich zog er in Zweifel, ob wirklich die Metalle aus erdigem Bestandtheil und bem Princip der Breunbarkeit zusammengesett seien. Bei beiben Männern, welche für die Förberung und die Verbreitung demischer Renntnisse so viel gethan haben, bei manchen Anberen, welche sich in ähnlicher Weise äußerten, trat aber gerabe Das, mas wir in ber Stahl'schen Lehre so hoch zu stellen haben: das Erfassen ana= loger Vorgänge als solcher, wenn auch mit unrichtiger Deutung, wieder zurud. — Anbererseits nahmen auch Manche Das an, was Stahl's Lehre ihnen an Fortschritt der chemischen Er= kenntniß in sich zu schließen schien, aber scheinbar selbstständig an frühere Ansichten anknüpfend und für den Ausdruck ber neuen erweiterten Vorstellungen noch ungeeignete altere Benen= nungen, gerabe für das Princip der Brennbarkeit, gebrauchenb. So einer der Chemiker, die an dem Ende bes siebenzehnten und in bem Anfange bes achtzehnten Jahrhunderts in Frankreich neben dem bereits besprochenen Lemery hervorragendere waren: 28. Homberg (1652-1715), welcher auch seinerseits barzu= legen suchte, daß in den verbrennlichen Mineralien und in den pflanzlichen Substanzen dasselbe Princip der Breunbarkeit ent= halten sei, das er indeß noch immer als Schwefel bezeichnete; in biesem Sinne sprach er von bem Schwefel bes gemeinen Schwefels, welcher lettere außer diesem Princip ber Brennbar= teit auch Saure, Erbe und selbst eine geringe Menge eines me= tallischen Bestandtheiles enthalte. Und ebenso bezeichnete nach bem Bekanntwerben von Stahl's Ansichten, dieselben gleichfalls im Wesentlichen annehmend, St. F. Geoffron (1672—1731) bas, was der Erstere Phlogiston genannt hatte, noch als schwe= feliges ober öliges Princip ober bas im Gisen angenommene Brennbare gar als ben bituminösen Bestandtheil besselben, und Cl. J. Geoffron (1686—1752) bas Brennbare, welches bei dem Erhiten von Pottasche mit thierischen Stoffen der ersteren zutrete und das Alkali fähig mache, s. g. Blutlauge und Berli= nerblau zu bilben, immer noch als das schwefelige Princip. Aber diese Sprödigkeit, die Annahme neuer Ansichten durch den Ge= brauch ber zum Ausbruck berselben gewählten neuen Bezeichnungen offen anzuerkennen, murbe bann auch abgestreift, und in Frankreich die Lehre vom Phlogiston schließlich so rückhaltlos aboptirt, wie in Deutschland, wo dieselbe bald ganz eigentlich heimisch geworden war und längere Zeit Vortheile, bann Nachtheile brachte: Vortheile auch hier zunächst barin, wie neue Arbeiten dieser Lehre sich anfügten, den Inhalt berselben vervollständigend und für die Darlegung neuer Resultate eine verständlichere und den verschiedenen Chemikern gemeinsame Ausbrucksweise findend; Nachtheile, sofern später gerabe für Deutschland bas Festhalten an der hier als national betrachteten Lehre länger die Aner= kennung Dessen hinberte, was diese Lehre berichtigte und an ihre Stelle trat, als es wohl soust ber Fall gewesen wäre.

Von einer Bestreitung der Phlogistontheorie war aber noch nicht die Rede für diejenigen Forscher, welche in Deutschland

um die Mitte bes achtzehnten Jahrhunderts die Chemie vor= zugsweise repräsentirten. Da, wo Stahl zulett lebte und bie Reihe verdienstvoller Chemiker einleitete, welche hier in kaum unterbrochener Folge zu bem Vorschreiten unserer Wissenschaft mächtig beigetragen haben: zu Berlin waren es nach R. Reumann (1683-1737), ber seinen Zeitgenossen als bebeutenber Chemiker galt, namentlich J. Hott (1692—1777) und A. S. Marggraf (1709—1783), welche biefer Theorie ganz zu= stimmten und ihrer Zustimmung durch das Ansehen Gewicht gaben, das ihnen auf Grund ihrer selbstständigen Leistungen zu= erkannt wurde: Pott, welcher vorzugsweise das Verhalten mi= neralischer Substanzen bei hoher Temperatur zum Gegenstande seiner Versuche machte und bessen Angaben über bie Gin= wirkung ber hitze auf die verschiedenen Erben und Gesteine und Gemische derselben längere Zeit die Grundlage Dessen ausmachten, mas man über biesen Gegenstand mußte; Marggraf welcher im Gegensatze hierzu vorzugsweise bas Verhalten ber Körper auf nassem Weg untersuchte, in bieser Richtung unsere Wissenschaft mit neuen Wahrnehmungen bereicherte, die analy= tische Chemie die erheblichsten Fortschritte machen ließ, die ba= mals noch nöthigen Beweise bafür beibrachte, daß das Natron ein eigenthümliches Alkali ist, die Magnesia und die Thonerbe eigenthümliche Erben sind, und ber Ansicht der hervorragenbsten Autoritäten ber zunächst vorausgegangenen Zeit entgegen zeigte, baß bas vegetabilische Alkali keineswegs erft bei bem Berbrennen von Holz, dem Glühen von Weinstein u. s. w. durch Zusammen= fügung anderer Bestandtheile bieser Körper entsteht, sondern in ihnen präexistirt. — Und ebenso wenig ging eine Bestreitung ber Phlogistoutheorie von den Männern aus, welche um jene Zeit zu Paris Das, mas man in Frankreich von ber Chemie wußte und für sie arbeitete, vor Anderen repräsentirten: von 3. Hellot (1685—1766), welcher neben seinen Bestrebungen, die technische Anwendung der Chemie (für die Porcellanfabri= cation, die Färberei u. A.) zu förbern, auch für die reine Chemie Schätbares geleistet bat; von H. L. Duhamel du Monceau

(1700-1781), bessen Gifer für andere Zweige ber Wissenschaft und namentlich fur die Botanit eine erfolgreiche Beschäftigung mit ber Chemie nicht ausschloß, in welcher er eine Reihe selbst= ständiger Untersuchungen ausgeführt und in deren Geschichte ge= nannt zu werben, er burch ben von ihm zuerst vollständiger er= brachten Beweis für die schon von Stahl gemachte Wahr= nehmung, daß die Basis des Kochsalzes ein eigenthümliches Alkali ist, sich ein Anrecht erworben hat; von P. J. Macquer (1718—1784), dem Hauptvertreter der Phlogistontheorie in Frankreich zu jener Zeit und noch bann, als die Bekampfung dieser Lehre fast schon sich zur Besiegung berselben gestaltet hatte, einem Forscher, welchem die Chemie eine größere Zahl anerkennenswerther Arbeiten verbankt, und einem Schriftsteller, bessen Werke ganz besonders Anhaltspunkte dafür gewähren, über ben Zustand unserer Wissenschaft und über bie in ihr gültigen Ansichten währenb ber Decennien urtheilen zu lassen, die bem Sturze ber Phlogistontheorie vorausgingen; ich beziehe mich in der Uebersicht, welche ich über die Ausbildung der Chemie zu jener Zeit balb zu geben habe, öfters auf sie.

Für die Geltendmachung der Betrachtungsweise, welche diese Theorie zu jähem Sturze brachte, übte sich unsere Wissenschaft gleichsam vorerst an einem weniger umfassenden Gegenstand: an der Frage über die Beziehung, in welcher die äßenden Alfalien zu den s. g. milden (den kohlensauren, wie man sie später nannte) stehen. Die Berücksichtigung der Gewichtsverhältnisse war es, welche die die die dahin allgemein angenommene Stahl'sche Lehre über die Berbrennung und die Verkaltung als eine irrige erkennen ließ; die Berücksichtigung der Gewichtsverhältnisse war es auch, welche schon vorher in Schottland J. Black (1728—1799) zur Aufstellung der, jene Beziehung der verschiedenen Justände der Alkalien betressenden. Die um die Mitte des achtzehnten Ischrhunderts fast allgemein gültige Lehre war die, daß es mit zu den wesentlichen Eigenschaften der Alkalien, für den reinen

Bustand berselben, gehöre, mit Sauren aufzubrausen. Kalk war als etwas ben Alkalien Nahestehenbes schon lange erkannt; ber milbe Kalk (ber Kalkstein) könne nun burch Brennen zu ätzendem werben, auf Grund bavon, daß ihm Feuer= materie zutrete, und wiederum könne milbes Alkali — Pott= asche z. B. — baburch zu ätzendem werben, daß man es mit ätzendem Ralk behandele, auf Grund davon, daß der Aettalk bie in ihm enthaltene Feuermaterie, ben Träger ber Kausticität, an bas Alkali abgebe. Und wo in jener Zeit über biesen Gegenstand Ansichten ausgesprochen wurden, welche mit ber soeben kurz in Erinnerung gebrachten Lehre nicht ganz über= einstimmten, war ebensowenig bas Richtige getroffen, vielmehr burchweg Das unbestritten gelassen, baß milbes, mit Sauren auf= brausendes Alkali das Einfachere, ätzendes, diese Erscheinung nicht mehr zeigenbes etwas Zusammengesetzteres, burch Zutreten von noch Anderem Resultirendes sei. Black widerlegte (1755) biese Meinung, durch Versuche, welche er über die beiben Zu= stände der Magnesia, den milben und den ätzenden, und den Uebergang bes einen in ben anberen anstellte, und burch richtige Deutung Dessen, mas ihm Gewichtsbestimmungen hierbei ergaben. Für die Magnesia, die so lange mit dem Ralk verwechselt worden war, bestätigte er babei bieschon von Hoffmann ausgesprochene Eigenthümlichkeit berselben; aber bie Analogie ber Magnesia mit dem Kalk und daß, was für die erstere in Betreff der Beziehung bes milben zu bem ätzenden Zustande sich ergebe, auch für ben Ralk gelte und bann auch für die Alkalien, blieb babei gewahrt. Und eine glückliche Fügung war es, baß Black seine Versuche gerade mit der Magnesia anstellte: der alkalischen Erde, für welche der Uebergang aus dem milben in den ätzenden Zu= stand bei niedrigerer Temperatur statt hat und die Gewichts= änderungen bei bem Uebergang aus einem ber genannten Zu= stände in den anderen größer sind, als bei irgend einem anderen der damals bekannten, hier in Betracht kommenden Körper. Black fand es auffallend, daß Aetkkalk, wenn er an der Luft zu milbem wirb, nicht in Folge bes Wegganges der darin ange=

nommenen Feuermaterie leichter werbe; aber barüber hinaus, nur ein Bebenken gegen die Richtigkeit ber herrschenden Ansicht zu erheben, ging er mit ber Erkenntniß, burch was benn wirklich ber Unterschied zwischen bem milben Zustand und bem ätzenden bedingt sei. Daß die milbe Magnesia bei ber lleberführung in ätzenbe burch Glühen bebeutenb an Gewicht verliert, baß Dieses auf bem Weggang einer im freien Zustande luftförmigen Substanz beruht, daß die geglühte Magnesia sich ohne Aufbrausen und Entwickelung dieser Substanz in Säuren löst aber als milbe burch milbe Alkalien gefällt wirb, letteren den Gehalt an dieser Substanz entnehmenb, und daß nach dem Glühen einer gewissen Menge milber Magnesia, Lösen bes Rückstanbes in Säure, Fällen mit milbem Alkali selbst wieber das ursprüngliche Gewicht an milder Magnesia erhalten wird: diese burch Versuche festge= stellten Resultate begründeten seine Ueberzeugung, daß, im Gegen= sate zu dem bis dahin für mahr Gehaltenen, nicht die milben sondern die ätzenden Alkalien das Einfachere sind, die ersteren aber Berbindungen ber letteren mit einer Substanz, welche, in biesen Verbindungen fixirt, im freien Zustande flüchtig, luft= förmig ist, aus einigen bieser Berbindungen durch Hite, aus allen burch Säuren ausgetrieben werben kann und bie Ursache des Aufbrausens abgiebt. Die s. g. fire Luft, beren Bilbung bei bem Athmen und bei bem Verbrennen von Kohlen, beren Identität mit der bei der Gährung sich entwickelnden Luftart Blad auch erkannte, murbe als ein Körper nachgewiesen, welcher Berbindungen eingehen kann mit ätenden Alkalien, sie durch theilweises Aufheben ihrer characteristischen Gigenschaften zu milben machend. — Ein Vorspiel gab biese Untersuchung und die in ihr sich erfolgreich geltend machende Betrachtungsweise, baß bas Leichterwerben eines Körpers ben Verlust an einem Bestandtheil und das Schwererwerben eines Körpers das Gin= gehen besselben in eine Verbindung anzeigt, für ben Kampf gegen die Phlogistontheorie ab, welcher zwanzig Jahre später ernstlich begonnen murbe, dieselben Anhaltspunkte zur Beur= theilung benugend, mann man einen Körper als einen Bestand= theil verlierend, wann ihn als in Verbindungen eingehend zu betrachten habe. Und merkwürdig ist noch, daß für die Versbrennungstheorie, die dann an die Stelle der Lehre vom Phlosgiston trat und in welcher zunächst die dei Verdrennungsvorgängen zum Vorscheine kommende Wärme als auf einem Freiswerden der in dem Sauerstoffgas gebundenen Wärme beruhend angesehen wurde, — daß für diese Theorie wiederum Vlack Der gewesen war, welcher (um 1760) den Vegriff der gebundenen Wärme in elastischen Flüssiskeiten erfaßt und ihn in die Wissensschaft eingeführt hatte: durch seine Erkenntniß, daß bei dem Schmelzen eines starren Körpers, dei dem Uebergang eines Körpers aus dem tropsbarsstüssigen in den elastischsstüssigen Zustand Wärme latent und daß diese latente Wärme bei der Abänderung des Zustandes in entgegengesetzer Richtung wieder frei wird.

In der s. g. fixen Luft lernte man zuerst einen mit wich= tigen demischen Eigenschaften begabten luftförmigen aber von ber gemeinen Luft verschiebenen Körper kennen. mont's Unterscheidung besonderer luftförmiger Körper, ber Gase, von ber gemeinen Luft war nicht zur Anerkennung gekommen, und in so vielerlei Weise man auch vor Black "künstliche Luft" dargestellt hatte: eine wesentliche Berschieden= heit derselben von der atmosphärischen Luft war nicht zu= gestanden, nur eine Verschiedenheit ber Gigenschaften in Folge von Beimischungen angenommen worben. Nicht sofort für alle, aber boch für sehr viele Chemiker mar Black's Untersuchung der firen Luft und der Nachweis der sie, gerade der atmo= sphärischen Luft gegenüber, als eine besondere Luftart aus= zeichnenden Eigenschaften der Grundstein, auf welchen sich die Anerkennung stützte, daß die Luftform nicht etwa nur Ginem Körper zusteht, sondern eine Aggregatsorm ist, welche unter= einander ebenso verschiebenen Körpern zukommen kann, wie bie mannichfaltigen starren, die mannichfaltigen flüssigen Körper unter einander verschieden sind. In der Auffindung anderer

Luftarten, in dem Nachweis ihrer Eigenthümlichkeit, in der Untersuchung ihres chemischen Verhaltens und ihrer Beziehungen zu anderen Substanzen bilbete sich nun unsere Wissenschaft zu= nächst ganz hauptsächlich weiter aus, einen Zeitraum hindurch, bessen vorwaltenden Character man benn auch in der Art be= zeichnete, daß man die "pneumatische Chemie" als die vorzugs= weise zu bearbeitende hervorhob, ähnlich etwa, wie in neuerer Zeit die organische Chemie als das die Arbeiten der Chemiker vorzugsweise beschäftigende Gebiet hervortritt und als das, die in der jetigen Phase ber Entwickelung zunächst anzustrebende Förderung des Wissens gewährende von Vielen hervorgehoben wird. Und in der That: für jede der großen Fragen, welche in ber nun zu besprechenden Zeit die Chemiker in Anspruch nehmen und anders beantwortet werden, als Dies bisher ge= schehen, spielt die Kenntniß gasförmiger Körper und die Art, wie man sie und ihr Verhalten betrachtet, eine Hauptrolle.

Mehrere Männer, die sich noch ganz zu der Phlogiston= theorie bekennen, zeichnen sich burch wichtige Leistungen gerabe in dieser Richtung aus; ihre Arbeiten greifen vielfach in einander ein, und eine gedrängtere Darlegung der Verdienste jedes Einzelnen wird badurch erschwert. Aber Keiner unter ihnen hat auf dem Felde der pneumatischen Chemie, was die Anzahl neu entbeckter eigenthümlicher Luftarten betrifft, eine reichere Ernte gehalten, als der Engländer 3. Priestlen (1733-1804). Nicht, daß er dieses Feld durch systematisch ausgeführte Unter= suchungen bestellt und in consequenter Beschäftigung mit ber Lösung großer wissenschaftlicher Probleme eine Entdeckung nach ber anbern gemacht hätte; sonbern mehr vereinzelt als zusammen= hängend stehen seine Entdeckungen da, und wie oft er auch auf denselben Gegenstand zurückkommt, aphoristisch mehr sind seine Mittheilungen, als daß sie die chemische Geschichte eines Körpers, namentlich mas die Beziehungen desselben zu anderen betrifft, zum Abschluß hätten bringen wollen. Priestlen, welcher sich auf jo verschiedenen Gebieten bes Wissens versucht hat, tam an die Beschäftigung mit Chemie, ohne mit Dem irgend gründlicher bekannt zu sein, mas diese bis bahin kennen gelehrt hatte und namentlich in ihrem auf die Analyse bezüglichen Theile bereits leisten konnte; aber ein eminentes Talent bewährte er, innerhalb bes von ihm gewählten Rreises chemischer Arbeiten Neues zu finden. Treffend vergleicht er selbst einmal, wie sich ihm Neues biete, was Anderen und besser in der Chemie Bewanderten entgangen, mit Jagb= glück: wie auch wohl Denen, welche ein Revier am Besten ten= nen, jebe Beute entgehen konne, mahrend sie Solchen, bie hier als Neulinge sich an bem Jagen betheiligen, in ben Weg komme. Mit dem qualitativen Verhalten vieler und selbst gewöhnlicher Körper wenig bekannt hatte Priestlen vollends für die Richt= ung, welche schon zu seiner Zeit als bie zur rechten Beurtheilung ber Beziehungen ber verschiedenen Körper unter einander ein nothwendiges Hülfsmittel abgebende erkannt war und benutt wurde: für die Richtung der quantitativen Untersuchungsweise keinen Sinn; und boch hat er Entbeckungen gemacht, welche für die zunächst zu erringende bessere Erkennkniß chemischer Vorgange ben mächtigsten Anstoß gaben, bie wichtigsten Anhatspunkte boten. An Allem, was gegen bas Enbe bes vorigen Jahrhunderts einen Umschwung in den Ansichten der Chemiker bewirkte, finden wir Priestlen mitbetheiligt, aber Nichts bavon brachte er zur Ent= scheibung; zu Fragen von größter Tragweite gaben Beobacht= ungen, welche er gemacht hatte, Beranlassung, aber nicht einmal bas Material zu einer enbgültigen Beantwortung gewann er, geschweige benn daß er diese Beantwortung selbst gegeben hatte. Indeß auch eine nahe liegende Zeit bietet noch Beispiele bafür, dat der Scharfsinn eines Chemikers mehr zur Wahrnehmung von Neuem als zu eigentlicher Erkenntniß besselben geführt, ber Wissenschaft eher durch Auffindung von Solchem, was ihm noch Problem blieb, als durch befinitive Lösung des Problems genützt hat.

Von 1771 an war Priestley mit Versuchen darüber besichäftigt, wie die Luft durch Antheilnahme an chemischen und physiologischen Vorgängen verändert wird. Er constatirte, daß durch das Brennen von Kerzen u. a., durch das Athmen von

Thieren innerhalb eines abgeschlossenen Raumes gemeiner Luft biese verborben, b. h. zur Unterhaltung bes Verbrennens und bes Athmens ungeeignet wird, aber im Gegensate zu seiner Vermuthung, daß lebende Pflanzen ebenso auf die Luft wirken möchten wie lebende Thiere, ergab sich ihm, daß Luft, welche burch die erstgenannten Vorgänge verdorben war, durch bas Wachsen von Pflanzen in ihr wieder verbessert wird. Für die Prüfung, in wie weit Luft burch gewisse Einwirkungen verbor= ben ober wieder verbessert worden sei, fand er bald (1772) ein geeigneteres Mittel als bas zuerst, übrigens von ihm auch später noch gern angewendete: zu beobachten, wie sich eine Maus in solcher Luft befinde und wie lange sie in einem gewissen Raume berselben anscheinend ungefährbet zu verweilen vermöge; Raumverminderung, welche sich bei dem Zusammenbringen von Luft mit s. g. Salpeterluft (Stickoryb, burch Einwirkung von Salpetersäure auf Rupfer ober andere Metalle bargestellt) über Wasser zeigt, gab ihm einen Maßstab ab für bas Verborbensein der Luft, sofern sie bei weniger verdorbener Luft größer ist. Die Salpeterluft lehrte er als eigenthümliche Luftart kennen. Versuche, bei welchen Kohlen in einem abgeschlossenen Luftraume verbrannt wurden, ließen auch ihn wahrnehmen, daß sich hier= bei fire Luft bilbet, und weiter noch, daß nach der Absorption ber letzteren durch Kalkwasser das ursprüngliche Luftvolum um ein Fünftheil verkleinert, die rückständige Luft aber ganz verdor= ben ist. Volumverminderung, und Verdorbensein der ruckstän= bigen Luft, beobachtete er auch bei dem Verkalken von Blei ober Zinn in geschlossenem Raume. Die Berberbung ber Luft murbe von ihm als auf Beladung berselben mit Phlogiston: auf Phlo= gistisirung beruhend betrachtend; an der von ihm 1774 durch Erhitzen von rothem Quecksilberkalk erhaltenen Luft fand er die Merkmale der Unverdorbenheit in solchem Grade, daß im Vergleiche mit ihr selbst die gemeine Luft als schon etwas ver= dorbene oder phlogistisirte erscheint; als dephlogistisirte Luft be= zeichnete er das von ihm entbeckte, bann auch noch aus anderen Substanzen dargestellte Sauerstoffgas, und die Messung der Un= verdorbenheit der Luft wurde zu einer Bestimmung der in der letzteren, gemischt mit bereits phlogistisirter, enthaltenen dephlogistisirten Luft.

Aber von welcher Bebeutung auch biese Thatsachen für eine bessere Erklärung der Verbrennung und der Verkalkung maren: sie erschloß sich Priestlen nicht, welcher an der Annahme des Phlogistons festhielt und sich lieber, unter starrer Beibehaltung bieser Annahme, unklaren und im Verlaufe seiner Beschäftigung mit Chemie sich widersprechenden Vorstellungen hingab, als baß er die, von ihm stets hartnäckig bestrittene Lavoisier'sche Lehre anerkannt hatte. Der Phlogistontheorie, welche ursprüng= lich nur zur Erklärung qualitativer Erscheinungen aufgestellt war, blieb Priestlen als unermüdlicher, als der lette nam= hafte Vertheidiger derselben auch noch getreu, als die Berücksich= tigung der Gewichtsverhältnisse und der Gewichtsänderungen in den Vordergrund der Betrachtung gestellt wurde und nicht mehr umgangen werden konnte; auch da noch hielt Priestlen baran fest, daß in den brennbaren Körpern und in den Metallen Phlo= giston enthalten sei, welches bei ber Verbrennung und Verkalk= ung austrete, um sich mit ber Luft ober einem Bestandtheile ber= selben (der dephlogistisirten Luft) zu vereinigen, und eine Er= klärung, weßhalb der Metallkalk doch mehr wiege als das Me= tall, glaubte er burch bie Annahme geben zu können, daß bem Metallkalk, wie er in dem Metall neben Phlogiston enthalten gewesen sei, bei dem Austreten bes letteren Das wiederum zu= gehe, was aus der Vereinigung des Phlogistons mit der Luft oder einem Bestandtheile berselben als neue Verbindung ober als Ausgeschiebenes resultire, und daß hierauf die Vergrößerung bes Gewichtes des Metallkalkes, wie berselbe schließlich bei dem Versuch erhalten wird, beruhe. Schon dies Beispiel zeigt, baß seine Erklärungen gerade nicht ganz einfache waren; ich gehe auch hier auf eine vollständigere Darlegung seiner Vorstellungen, wie er sie für einzelne Körper und Vorgänge aussprach, nicht ein, auch nicht barauf, wie er sich bezüglich ber, vor ihm bereits behaupteten Ibentität ber brennbaren Luft (bes Wasserstoffs)

mit dem Phlogiston äußerte, welcher Behauptung er bald zus neigte, ihr selbst durch seine Entdeckung der Reduction von Metalkalken durch Einwirkung von brennbarer Luft bei höherer Temperatur (1782) eine weitere Stütze gewährend, bald entgesgentrat, immerhin aber die brennbare Luft als sehr reich an Phlogiston betrachtend.

In ähnlicher Weise blieben andere Thatsachen, welche Priest= le p beobachtete und die zur besseren Erkenntniß wichtigster Ge= genstände hinführten, für ihn mehr verwirrend als aufklärenb. So leitete ihn die Beobachtung der Thatsache (1781), daß bei ber Explosion von brennbarer mit atmosphärischer Luft Wasser zum Vorschein kommt, nicht zur Erkenntniß der Bildung und Zusammensetzung bes Wassers; und baß bas lettere zusammen= gesetzt sei, wie balb nachher entbeckt und von Lavoisier in un= zweideutiger Weise ausgesprochen wurde, fand an Priestlen ben hartnäckigsten Gegner, welcher stets dabei blieb, das bei ber Verbrennung der brennbaren Luft zu erhaltende Wasser sei nur aus den bei dem Vorgang verschwindenden Gasen ausgeschiede= Er zuerst hatte (schon 1773) beobachtet, baß bei bem Durchschlagen electrischer Funken durch atmosphärische Luft, welche mit blauer Lackmustinktur in Berührung ist, das Luftvolum sich verkleinert und die Flüssigkeit geröthet wird (er glaubte, fixe Luft bilde sich, und die electrische Materie müsse entweder Phlo= giston sein oder es enthalten), er bann ben Austoß bazu gege= ben, daß man die atmosphärische Luft als aus dephlogistisirter und phlogistisirter zu betrachten habe; aber als später wahrge= nommen und von ihm bestätigt wurde, daß die nach der Explo= sion von (unreinem) Knallgas vorhandene Flüssigkeit eine Säure enthält, welche Andere als Salpeterfäure erkannten, und es sich um die Entstehung der letteren handelte, mar gerade für Priest= len Das, was er selbst früher gefunden, keine Anhaltspunkte für die Erkenntniß bietend, in welchen Beziehungen die Salpes tersäurezu der dephlogistisirten und der phlogistisirten Luft stehe, sondern standhaft behauptete er nun, Salpetersäure sei das me= sentliche Product, das aus brennbarer Luft und bephlogistisirter

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Luft bei dem Verbrennen der ersteren entstehe. So führte ihn die Beobachtung der Thatsache (1775), daß bei fortgesetztem Durchschlagen electrischer Funken durch die s. g. alkalische Luft (bas Ammoniakgas; von ihm schon 1773 burch Erhitzen von Salmiak mit gelöschtem Kalk erhalten) bieselbe ihr Volum ftark vergrößert und sich zu Luft, die bei Zusatz von Wasser unabsorbirt bleibt, umwandelt, nicht zu ber Erkenntniß, was etwa hier neben der brennbaren Luft, deren Auftreten ihm nicht ent= ging, zum Vorschein komme; und auch eine spätere Beobachtung (1783), daß bei dem Erhigen von Bleikalk in alkalischer Luft der erstere reducirt wird und phlogistisirte Luft rückständig bleibt, führte ihn noch nicht zu ber Entbeckung ber mahren Zusammen= setzung der alkalischen Luft. Was ihm hier versagt blieb, erschloß sich balb Anderen in genauerer Feststellung der Bedingungen und Erfolge und richtiger Deutung; später erft wurde klar ge= macht, wie es sich mit ber von Priestlen (schon 1772, bei bem Glühen von Kalkstein in einer eisernen Röhre) beobachteten Bilbung eines entzündlichen Gases verhält, das von ihm mit ber eigentlichen brennbaren Luft (bem Wasserstoffgas) für iben= tisch gehalten murbe und burch biese Berwechselung währenb einiger Zeit (von 1796 an, wo Priestley die Bilbung dieses Gases, bes Kohlenorybes, bei bem Erhitzen von Hammerschlag mit Rohle besonders hervorhob) dem von Lavoisier aufge= stellten Systeme so viele verwirrende Schwierigkeiten bot.

In dem Borhergehenden wurden bereits mehrere Gase genannt, welche Priestlen zuerst als eigenthümliche Lustarten
kennen lehrte; aber größer noch ist die Zahl solcher Gase, welche
er bei seinen Bersuchen darzustellen lernte und mittelst der von
ihm vervollkommneten Borrichtungen, namentlich auch durch die Anwendung von Quecksilber an der Stelle von Wasser als
Sperrstüssigkeit, auszusammeln wußte. Schon 1773 beobachtete
er, daß die Salpeterlust, wenn (seucht) längere Zeit mit Eisen
in Berührung, zu einer anderen Lustart umgewandelt wird, und
bieselbe Lustart (das Stickorydul) erhielt er dann noch rascher
bei Einwirkung der Salpeterlust auf Schweselleber. Ueber Quecks bem Ammoniakgas auch bas salzsaure (1772), bas schwestigsaure (1775) und bas burch Erhitzen bes Flußspaths mit Vitriolsäure in Glasretorten (1775) erhaltene Gas (bas Fluorsiliciumgas; Priestley bezeichnete es als slußsaure Lust), bessen Natur erst von Anderen richtiger erkannt wurde; und wie er von jeder Säure glaubte, sie müsse eine ihr eigenthümliche Lustart zu liestern im Stande sein, beschrieb er (1775) auch ein aus der Essigsäure zu erhaltendes vegetabilischsaures Gas, aber er selbst besweiselte bald die Eristenz einer solchen Lustart und nahm seine Angabe dann wieder zurück.

Wesentlich verschieben von Priestlen's Leistungen für die Chemie waren die seines Landsmannes H. Cavendish (1731—1810). In enger Beziehung standen mehrfach die Arbeiten beiber Forscher, sofern Versuche bes Einen durch solche bes Auberen veranlaßt, gekreuzt, vervollständigt wurden. Untersuchungen Cavenbish's erstreckten sich nicht auf so vielerlei Körper und Vorgänge als die Priestle p's, aber die bes Ersteren waren burchgeführter, was die Behandlung jeder in Angriff genommenen Aufgabe betrifft, und die Ergebnisse waren theilweise von um so größerem Gewichte. Die von Priestlen über benselben Vorgang ober Körper zu schiedenen Zeiten gemachten Mittheilungen lassen es manchmal sehr zweifelhaft, welche Zeit man als die einer gewissen barauf bezüglichen Entbeckung nennen soll; während er einen Gegen= stand, welcher ihm Neues bot, wohl wiederholt aber immer ver= haltnismäßig nur flüchtig berührte, nahm Cavendish ben= selben fest in die Hand, ihn nach verschiedenen Seiten genauerer Feststellung Dessen, was er zeigt, unterwerfend. Priestlen ging um so kühner und rascher von einer Entbeckung zur anderen, je weniger er sich bewußt war, wie viel bei jeder noch unerledigt blieb; Cavendish beharrte bei jeder Untersuchung, bis er mit Dem abgeschlossen hatte, was — von dem von ihm einmal eingenommenen und bann eingehaltenen Standpunkt aus - bem

zu erforschenden Gegenstand an Aufklärung zugewendet werden konnte. Priestley war hastig in ber Mittheilung ber Ergeb= nisse seiner Arbeiten, Cavendish zurückhaltend, und zwar so, daß Einiges, selbst Wichtigeres, überhaupt nicht von ihm publi= cirt worden ift und für Anderes die Verzögerung der Bekannt= machung von ihm erlangter Resultate bis zu möglichster Ver= vollständigung berselben, wo inzwischen Beobachtungen und Aus= sprüche Anderer rascher ber Deffentlichkeit übergeben murben, verschiedene Ansichten darüber aufkommen ließ, wem eigentlich bie Priorität einer wichtigen Entbeckung zuzuerkennen sei. Für Fragen, welche burch Wahrnehmungen Priestlen's angeregt murben, brachte Cavendish werthvolles Material zur Beant= wortung bei, ohne die letztere selbst richtig auszusprechen: auch er blieb dem von der Phlogistontheorie gegebenen Standpunkte der Betrachtung treu, und von diesem aus gelangte er nicht zu einer richtigen Deutung des von ihm selbst Gefundenen; aber mas er gefunden, ließ sofort das Wahre ersehen, murbe es von einem, durch jene Theorie nicht mehr beirrten Forscher wie La= voisier ins Auge gefaßt.

Cavendish's naturwissenschaftliche Untersuchungen hören nur zum Theile der Chemie an, und von Dem, mas er in dieser Richtung gearbeitet, können hier nur die wichtigsten Er= gebnisse in Erinnerung gebracht werben. Dahin gehört, baß er (1766) neben ber Bestätigung ber Eigenthumlichkeit ber firen Luft den Nachweis gab, daß die s. g. brennbare Luft aus Me= tallen gleichfalls eine eigenthümliche Luftart ist. Wie die Ent= wickelung der ersteren Luftart schon vor Black mahrgenommen worden war, ohne daß man die Erkenntniß festgehalten hatte, es sei diese Substanz eine von der gemeinen Luft ganz ver= schiedene: so auch die Entwickelung der letzteren Luftart vor Cavendish, welcher dieselbe zuerst genauer kennen lehrte. Er erhielt diese Luftart bei der Lösung von Zink oder Eisen in verbünnter Vitriolsäure ober in Salzsäure, ober von Zinn in der letzteren Säure: in derselben Menge bei Einwirkung der einen ober ber anderen Säure auf basselbe Gewicht Zink, von

mehr ober weniger verdünnter Vitriolsäure auf basselbe Gewicht Aber gleiche Gewichte jener Metalle ergaben .ihm un= gleiche, bem Verhältnisse nach bereits sehr annähernd richtig bestimmte Volume brennbarer Luft. Die in so verschiedener Weise bargestellte brennbare Luft erkannte er als sich gleich ver= haltend: nicht bemerklich absorbirbar durch Wasser ober Al= talien, in gleichem Grabe verbrennlich unter Mitwirkung ge= meiner Luft ober explodirbar, wenn mit letterer innerhalb ge= wisser Grenzen gemischt, welche er zu ermitteln suchte. specifische Gewicht bieser Luftart fand er viel geringer als das ber gemeinen Luft, 1/11 (richtig ist es 1/14) von bem letteren; er war nicht ber Erste, welcher die Dichtigkeit künstlich barge= stellter Luft mit der der gemeinen verglich, wohl aber der Erste, welcher eine Verschiebenheit erkannte und das specifische Gewicht eines Gases als etwas bas lettere Characterisirendes nachwies. Ich barf nicht hier auf die Besprechung eingehen, wie Ca= vendish die Resultate der nach einem mangelhaften Verfahren ausgeführten Ermittelung bes specifischen Gewichtes burch bie Anwendung einer scharssinnigst ausgebachten Methode zu con= troliren suchte; nicht, wie schon er die Feuchtigkeit sich ent= wickelnder Gase durch die Anwendung von Trockenröhren beseitigte, für die Messung von Gasvolumen auf Druck und Tem= peratur Rücksicht nahm. Aber Das ist anzugeben, was er über bie Entstehung bieser brennbaren Luft bachte, welche er nicht er= hielt, wenn er jene Metalle in Salpetersaure löste ober in heißem (nicht verdünntem) Vitriolöl: die brennbare Luft sei bas in den Metallen enthaltene Phlogiston, und in Form dieser Luft entweiche dasselbe unverändert, mährend bei Einwirkung von Salpetersäure ober Vitriolöl auf die Metalle das Phlogiston zwar auch aus den letteren austrete, aber unter Bereinigung mit diesen Säuren bann die Dämpfe phlogistisirter Säuren bilbe, welche unentzündlich seien. — In seinen Mittheilungen über die fire Luft gab er bamals, bereits unter Anwendung von Quecksilber als Sperrflüssigkeit, sehr annähernd richtige Bestimmungen über die Absorbirbarkeit dieser Luftart in Wasser und in Wein=

geift, unter Beachtung bes Einflusses ber Temperatur und baß die sire Luft aus einer Mischung berselben mit atmosphärischer in geringerer Meuge von Wasser aufgenommen wird, als wenn im reinen Zustande mit dem letzteren in Berührung gebracht; er untersuchte den Einstuß der Zumischung von sirer Luft zu gemeiner auf das Vermögen der letzteren, die Verbrennung zu unterhalten; er fand das Verhältniß der specisischen Gewichte beider nahezu genau, wie 1,57 zu 1; er ermittelte, weniger genau, den Gehalt verschiedener starrer Substanzen an sirer Luft, in ähnlicher Weise, wie jetzt noch solche Bestimmungen ausgesführt werden. Und bei der Untersuchung eines Londoner Brunnenswassers fand er balb nachher (1767), daß unlösliche erdige Substanzen, welche sire Luft enthalten, durch eine weitere Wenge berselben in Wasser löslich gemacht sein können.

Das waren Untersuchungen, welche zu ber Erkenntniß ver= schiebener Gase und ihrer Eigenschaften mächtig beitrugen und zu ben Grundsteinen gehören, auf welchen unser jetiges Wissen über solche Körper beruht. Was Cavenbish hier bereits an Fähig= keit, quantitative Bestimmungen auf biesem Felbe auszuführen, gezeigt hatte, bewährte er später, zunächst in der (1783 veröffent= lichten) Ermittelung ber Zusammensetzung ber atmosphärischen Luft. Priestlen's Anwendung bes Salpetergases zur Messung der Güte ber Luft ober zur Bestimmung des noch nicht phlogi= stisirten Theiles berselben (S. 63 f.) hatte sehr wechselnde Resul= tate gegeben, und innerhalb weiter Grenzen hielt man den Gehalt der gemeinen Luft an dephlogistisirter für veränderlich. venbish war es, welcher für bas unsichere Verfahren erkannte, wie mit bemselben sichere Resultate zu erhalten seien, und burch eine mit großer Ausbauer fortgesetzte Reihe von Bersuchen (schon 1781) feststellte, daß die Luft an demselben Orte mahrend längerer Zeit ihre Zusammensetzung nicht merklich ändert und bie Luft von verschiebenen Orten nicht merklich verschieben zu= * sammengesetzt ist; was er fand, ist, in unsere Ausbrucksweise übersett, daß in 100 Vol. Luft 20,8 Vol. dephlogistisirte Luft (richtig: 20,9) enthalten seien; in runder Zahl werden von Ca=

ven dish später immer 1/5 ber atmosphärischen Luft, dem Volum nach, als aus phlogistisirter, 1/5 Vol. als aus dephlogistisirter Luft bestehend angenommen.

Eine andere Reihe von Bersuchen (1784 veröffentlicht, theil= weise schon 1781 ausgeführt) hatte zum Gegenstand, die Ursache der Volumverminderung der Luft bei solchen Vorgängen ausfin= big zu machen, bei welchen sie phlogistisirt werde, und zu ent= becken, was aus der hierbei fortgehenden oder verdichteten Luft werbe. Um die damals von Einigen gehegte Ansicht zu prüfen, daß bei der Phlogistisirung der Luft stets sire Luft sich bilde, schloß Cavendish solche Vorgänge aus bem Bereiche seiner Versuche aus, bei welchen vegetabilische ober mineralische Sub= stanzen mit in's Spiel kommen, welche nachgewiesenermaßen bei demischen Veränderungen fire Luft ausgeben können; mas bei der Phlogistisirung der Luft durch Metalle bei der Verkalkung derselben, durch Schwefel ober Phosphor bei bem Verbrennen bieser Substanzen, durch Salpetergas, durch Explosion der Misch= ung mit der aus Metallen erhaltenen brennbaren Luft eintrete, wollte er ergründen. Nach Cavendish sehlen entweder alle Anhaltspunkte, hierbei Bilbung von fixer Luft anzunehmen, ober seine eigenen Versuche beweisen, daß diese Luftart sich nicht bil= det; er zeigte auch, daß sich bei der Phlogistisirung der Luft durch brennenden Schwefel ober burch Schwefelleberlösung keine Sal= petersäure, bei Phlogistisirung burch Salpetergas keine Vitriol= säure-bildet. Aber namentlich beschäftigte ihn die Phlogistisirung ber Luft mittelst brennbarer Luft — wie Cavenbish ausbrucklich erinnert: ber aus Metallen erhaltenen brennbaren Luft. Bei der Explosion eines Gemisches beider Luftarten in einem festgeschlossenen Gefäße burch ben electrischen Funken ergab sich nicht, was ein anderer Chemiker 1781 gefunden zu haben glaubte: ein Gewichtsverlust, wohl aber, was da auch schon beobachtet worden war, eine Ausscheibung von Feuchtigkeit. Gine quanti= tative Bestimmung versuchte Cavendish zuerst: nach seinen Versuchen brauchen 1000 Volume gemeiner Luft (biese enthalten, wie hier erinnert werben mag, nach Cavendish's Ermittelung

208 Vol. bephlogistisirte Luft) zur vollständigen Phlogistisirung 423 Volume brennbare Luft, und babei bleiben kaum mehr als 4/5 von dem Volum der angewendeten gemeinen Luft zurück: die brennbare Luft und etwa 1/5 der gemeinen Luft verlieren hierbei ihre Glasticität und werden zu einer Flüssigkeit, welche, nach Versuchen in größerem Maßstab, Wasser ist. Gin Versuch mit einem Gemische von 1 Volum bephlogistisirter Luft mit etwas weniger als 2 (mit 1,9) Vol. brennbarer ergab, daß bei der Er= plosion fast alle hier vorhandene Luft ihre Elasticität verlor, und nur wenig Luft zurückblieb, welche reicher an dephlogisti= sirter Luft befunden wurde als es die gemeine Luft ist; öftere Wieberholung bes Versuches in bemselben Gefäße ließ, mas aus der verschwundenen Luft wird, in etwas größerer Menge erhal= ten: es war Wasser, bas eine kleine Menge Salpetersäure ent= hielt. Diese Säure trat in merklich größerer Menge auf, wenn das Verhältniß der dephlogistisirten Luft zu der brennbaren größer genommen murde, als wenn die Menge ber letteren zur voll= ständigen Phlogistisirung ber ersteren genügte; und dieselbe Säure wurde bei Anwendung von dephlogistisirter Luft erhalten, die in verschiedener Weise bargestellt war. An Verunreinigungen ber von ihm angewendeten Luftarten bachte Cavendish, welcher die vorhergehenden Resultate bereits 1781 erhalten hatte, zu= nächst nur insoweit, baß er keinen Zweifel baran hegte, bei Bersuchen mit vollkommen reiner dephlogistisirter und brennbarer Luft werden biese burch Explosion ihrer ganzen Menge nach verdichtet werden; eine größere Bedeutung gewannen aber diese Verunreinigungen, als es sich für ihn bann um bie Auffindung ber Quelle handelte, welcher die, das Auftreten von Wasser mei= stens begleitenbe Salpetersäure entstammte. Und hierfür zog er namentlich in Betracht, daß phlogistisirte Luft (Stickstoff) eine Verbindung von Salpetersäure mit Phlogiston sei, und daß diese Luft, wenn als Verunreinigung neben überschüssiger bephlogisti= sirter Luft vorhanden, wegen der starken Verwandtschaft der letz= teren zum Phlogiston bei der Phlogistisirung derselben durch brennbare Luft gleichzeitig ihres Phlogistons beraubt und so zu

Salpetersaure umgewandelt werden könne; einen, wie Caven= bish selbst meinte, entscheibenben Beweis bafür, baß biese Er= klärung die richtige sei, fand er in der durch wiederholte Versuche festgestellten Thatsache, daß bei der Explosion von dephlogistisirter Luft mit brennbarer mehr Salpetersäure in der sich verdichten= ben Aluffigkeit enthalten ist, wenn bem Gasgemische vor ber Er= plosion etwas phlogistisirte Luft zugesetzt worden war. Säurebildung bei ber Entzündung ber mit bephlogistisirter Luft gemischten brennbaren Luft war damit für Cavendish als etwas Unwesentliches nachgewiesen. Das Auftreten von Wasser war ihm bas Wesentliche, und bezüglich bieses Resultates sprach er sich 1784 bahin aus: bephlogistisirte Luft sei als bephlogisti= sirtes Wasser zu betrachten, ober mit anderen Worten: Wasser bestehe aus dephlogistisirter Luft vereinigt mit Phlogiston; und brennbare Luft sei entweder reines Phlogiston oder aber (was er jett als wahrscheinlicher betrachtete) eine Verbindung von Wasser mit Phlogiston; benn gemäß solcher Annahme bilben beibe Substanzen (die bephlogistisirte und die brennbare Luft) bei ihrer Vereinigung reines Wasser.

An diese Untersuchung schloß sich eine (1785 veröffentlichte) an, burch welche Cavenbish die Ursache ber Volumverminders ung zu erkennen suchte, welche bie atmosphärische Luft bei bem Durchschlagen electrischer Funken erleidet. Er fand bestätigt, daß sich hierbei eine Säure bilbet, und er widerlegte, daß diese Säure fire Luft sei (vgl. S. 65); er erkannte sie als Salpetersäure. Die Volumverminderung war bei Anwendung gemeiner Luft, bie mit Kalkwasser in Berührung war, größer, als baß sie nur auf Phlogistisirung (Wegnahme ber bephlogistisirten Luft) hätte beruhen können. Reiner ber beiben Bestandtheile ber atmosphä= rischen Luft zeigte für sich, wenn in Berührung mit Aeglauge ber Ginwirkung electrischer Funken unterworfen, die Volumver= minberung; Bersuche zur Ermittelung, Luft von welcher Zusam= mensetzung unter biefen Umständen die stärkste Volumverminder= ung erleide, ergaben, daß eine Mischung von 3 Vol. atmosphäri= icher Luft mit 5 Bol. bephlogistisirter, ober (mas nach Cavenbish's Angabe Dasselbe ist) von 3 Vol. phlogistisirter Luft mit 7 Vol. bephlogistisirter, hierbei fast ganz verschwindet (bas richtige Ber= hältniß wäre 3 zu 5,3, resp. 3 zu 7,5). Die Erklärung ber Bilbung ber Salpetersäure ergab sich ihm wiederum aus ber Unnahme, daß phlogistisirte Luft eine Berbindung von Salpeter= fäure mit Phlogiston sei, zusammen mit ber, daß bephlogistisirte Luft bephlogistisirtes Wasser sei; bas Zutreten ber letteren Luft zu einem phlogistonhaltigen Körper sei gleichbedeutend mit ber Wegnahme des Phlogistons aus ihm und ber Zufügung von Wasser, und es musse also auch bei ber chemischen Verbindung ber bephlogistisirten Luft mit phlogistisirter lettere zu Salpeter= fäure und Wasser umgewandelt werden. In diesem Resultate seiner Untersuchung sah Cavendish auch mit Recht eine Be= stätigung ber vorher von ihm gegebenen Erklärung ber Salpeter= fäurebildung bei der Explosion von brennbarer mit dephlogisti= sirter Luft: daß das Auftreten dieser Säure hier nur auf ber Beimischung von etwas phlogistisirter Luft beruhe. — Daß wirklich eine Mischung von bephlogistisirter und phlogistisirter electrische Funken zu Salpetersäure umgewandelt durch werben könne, murbe von Ginzelnen bezweifelt; eine Zuruckweis= ung dieser Zweifel enthielt die lette ber Chemie zugehörige Ar= beit, welche Cavendish (1788) veröffentlicht hat.

Cavendish zog sich von ber Chemie zurück, als ber Sieg neuer Ansichten über die Phlogistontheorie sich entschieden hatte. Er war ein Anhänger dieser Theorie geblieben, und dabei hatte boch gerade er zur Erkenntniß von Thatsachen wesentlichst mitzgewirkt, welche die Widerlegung der Lehre, daß Etwas als Phloziston zu Bezeichnendes anzunehmen sei, vervollständigten. Er glaubte, daß das zu seiner Zeit in der Chemie neu Erkannte sich noch unter Beibehaltung der Annahme des Phlogistons deuzten und in der Sprache der älteren Lehre ausdrücken lasse, und zu einem Abgehen von dem Bestehenden genügender Erund nicht gegeben sei; die Schlußfolgerungen aus seinen Versuchen wurden badurch unklar im Ausdruck, theilweise unrichtig, was Thatsächzliches betrifft. Von der früher (1766) aufgestellten Ansicht, daß

bie brennbare Luft aus Metallen reines Phlogiston sei, ging er später (1784) wieber ab, zu einer Zeit, wo andere Anhänger ber Phlogistontheorie die Rettung berselben wesentlich in einem Fest= halten an dieser Ausicht sahen; diese breunbare Luft betrachtete er jett als eine Verbindung von Phlogiston mit Wasser, das lettere aber auch als zusammengesett, als Phlogiston enthaltenb, und die dephlogistisirte Luft als Wasser, welches seines Phlogi= stons beraubt sei. Darauf fußend, daß bephlogistisirte Luft bei ber Aufnahme von Phlogiston wieder Wasser bilde, glaubte er (1784), nachbem bereits Lavoisier's System vorlag, ausspre= den zu können, experimental lasse sich wohl nur sehr schwierig zwischen diesem und ber (allerdings etwas accomobirten) Phlo= gistontheorie entscheiben, ba es auf Dasselbe hinauskomme, ob man einen Zutritt von bephlogistisirter Luft zu einem Körper annehme ober Austreten bes Phlogistons aus bem letteren und gleichzeitiges Zutreten von Wasser; diese Ansichten liegen auch ben später (1785; vgl. S. 74) barüber, mas bei Einwirkung ber bephlogistisirten Luft auf phlogistonhaltige Körper statthabe, geäußerten Vorstellungen zu Grunde und dem Jrrthum, das Auftreten von Salpetersäure bei ber Vereinigung von phlogistisirter mit bephlogistisirter Luft musse von einer Bildung von Wasser begleitet sein.

Unter ben Zeitgenossen Priestlen's und Cavendish's, welche ber Phlogistoutheorie treu blieben, sind es noch zwei, die sich in solcher Weise auszeichneten, daß wir hier bei ihnen zu verweilen haben: der Schwebe Bergman und Scheele, welscher Letztere, in Deutschland geboren, gleichfalls Schweben als dem Land angehört, in welchem er seine ganze wissenschaftliche Thätigkeit entfaltete. Jeder derselben hat auch in der Richtung, deren Wichtigkeit für jene Zeit oben (S. 61) hervorgehoben wurde: in der der pneumatischen Chemie, gearbeitet; Scheele selbstständiger und mit bedeutenderen Resultaten, welche zu den von den letztbesprochenen Forschern erhaltenen in so enger Beziehs

ung stehen, daß ich sie, und mit ihnen Scheele's Thätigkeit überhaupt paßlich hier zuerst bespreche.

Neußerst mannichfaltig sind die Ergebnisse der chemischen Untersuchungen, welche E. W. Scheele (1742—1786) außgesführt hat. Auf dem Felde der pneumatischen Chemie hat er nicht so zuhlreiche Entdeckungen gemacht, wie Priestley, und in der Aussührung quantitativer Bestimmungen stand er, wie auch in der Berfügung über dafür geeignete Apparate, hinter Casvendish zurück; aber außer auf jenem Felde hat er sich noch auf mehreren Gebieten der Chemie außgezeichnet, welche für diese Forscher serne liegende, theilweise unzugängliche waren. Auch Scheele's Arbeiten lassen mehrsach genaue Beodachtung von Thatsächlichem in höherem Grad anerkennen, als richtige Deutzung besselchen; andererseits betreffen sie jedoch häusig solche Gegenstände, für welche damals die Wichtigkeit des thatsächlich Gefundenen überwog und die der theoretischen Deutung der Ressultate zurücktrat.

Ein merkwürdiges Beispiel von richtiger Beobachtung von Thatsachen, unrichtiger Deutung der Resultate, Erfassung einer irrigen Theorie und Hinleitung zu einer wichtigen Entbeckung gerade durch diese Theorie geben Scheele's Untersuchungen über die Luft und das Feuer, welche schon 1775 so, wie sie 1777 veröffentlicht worden sind, abgeschlossen waren. Sein Be= streben, selbstständig eine Ansicht über die Natur bes Feuers und der Wärme zu gewinnen, veranlaßt ihn, die Luft mit in ben Kreis seiner Versuche zu ziehen, um des Antheils willen, welchen sie an Feuer= und Wärmeerscheinungen hat. Er läßt auf ein abgesperrtes Volum atmosphärischer Luft verschiedene Substanzen einwirken, die als phlogistonhaltige betrachtet wurden und für welche bei dieser Einwirkung ein Austreten von Phlo= giston anzunehmen war: Lösungen von Schwefelleber ober bem Kalisalz der phlogistisirten Vitriolsäure, den feuchten Niederschlag aus Eisenvitriollösung durch Kali, feuchte Eisenfeile u. a.; er findet, daß das Volum der Luft hierbei immer nach einem ge= wissen Verhältniß verringert wird, und die rückständig bleibende

Luft erweist sich ihm als ganz unfähig, Verbrennungserschein= ungen zu unterhalten. Die ihm zunächst sich bietenbe Ansicht ist, die Luft ziehe sich bei ber Aufnahme von Phlogiston auf ein kleineres Volum zusammen. Die rückständige Luft müßte bann wegen biefer Verkleinerung bes erfüllten Raumes und bes noch hinzugekommenen Gewichtes bes Phlogistons specifisch schwerer sein, wie die gemeine Luft; zu seinem Erstaunen findet Scheele aber bas Gegentheil. Ein Theil ber Luft mar also weggegangen, und zwar ohne daß berselbe sich, etwa als fire Luft o. a., in ben zu ben Versuchen angewendeten Substanzen nach ber Ver= änberung berselben burch bie Einwirkung ber Luft hätte wieber= finden lassen. Scheele schließt aus bem bis dahin von ihm Fest= gestellten, die gemeine Luft musse aus zwei verschiedenen Luft= arten bestehen, von welchen die eine ber Fähigkeit, das Phlogi= ston anzuziehen, entbehre, die andere aber, 1/3 bis 1/4 der gemei= nen Luft bem Volume nach betragend, mit bieser Fähigkeit be= sonders ausgestattet sei; die erstere Luftart bleibe als Rückstand bei ben vorbesprochenen Versuchen, aber zur Erkenntniß, was aus der zweiten Luftart nach ihrer Verbindung mit Phlogiston werbe, seien weitere Versuche nothwendig. Diese stellt er nun in ber Art an, daß er eigentliche Verbrennungen in abgesperrten Volumen gemeiner Luft vor sich gehen läßt: von Substanzen, welche keine luftahnlichen Flüssigkeiten bei bem Brennen bilben, wie Phosphor und die mittelst Gisen und Vitriolsäure barge= stellte brennbare Luft (auch er findet, daß sich bei dem Verbren= nen ber letteren keine fire Luft bilbet), und von Substanzen, welche hierbei fire Luft entstehen lassen, wie Wachs, Weingeift, Holzkohle. Bei Anwendung ber ersteren Substanzen zeigt sich ihm wieder die frühere Volumverminderung, bei Anwendung der letteren eine mehr oberweniger nahe kommende nach Absorption ber entstandenen firen Luft. Ginen Schritt weiter glaubt Sch eel e gekommen zu sein burch bie Erkenntniß, daß bie Vereinigung des Phlogistons mit einem Theile der gemeinen Luft das Volum ber letteren sich verringern läßt, einerlei ob die Vereinigung ohne ober mit Feuererscheinung vor sich geht. Und nun versteigt

er sich sofort zu der Behauptung, bei dieser Vereinigung nuffe eine so zarte Verbindung entstanden sein, daß bieselbe fähig sei, die Poren der zum Abschluß der Luft angewendeten Glasgefäße zu durchdringen; und diese zarte Berbindung ist nach seiner An= sicht nichts Anderes, als das Feuer ober die Wärme. Schlußfolgerung giebt er zugleich mit bem Beweise für bie Richtigkeit berselben: daß man nämlich die Wärme zerlegen könne, burch Anwendung solcher Substanzen, welche ihr das barin ent= haltene Phlogiston entziehen und ihren anderen Bestandtheil frei werben lassen, d. i. den Körper, welcher auch in ber gemeinen Luft als der das Verbrennen unterhaltende Antheil derselben enthalten ist. Zu dieser Zerlegung ber Wärme wendet er zuerst Salpetersäure an, welche seiner Ansicht nach mit großer Begierbe so viel Phlogiston anzieht, daß aus dieser Vereinigung rothe rauchende Salpeterfäure resultire; er destillirt Salpeter mit Vitriolöl, und neben rauchenber Salpetersäure tritt in der That eine Luftart auf, welche die Verbrennung lebhafter unterhält als gemeine Luft, und die mit dem dreifachen Bolume der Luft, welche nach dem Verbrennen von Phosphor in gemeiner Luft übrig geblieben mar, gemischt eine, nach Scheele's Urtheil in allen Stücken ber gemeinen gleichkommenbe Luft giebt. Scheele's Vorstellung bilbet das Phlogiston ber Kohlen, deren Verbrennung die zu der Operation nöthige Hitze giebt, mit einem Bestandtheile der zutretenden Luft Wärme, und ein Theil dieser Verbindung, der Wärme, wird in der Retorte wieder zersetzt zu Phlogiston, bas an die Salpetersäure tritt, und jenem nun im reineren Zustande frei werdenden Bestandtheil der Atmosphäre. Und diese vermeintliche Zersetzung der Wärme bewirkt er jett noch in anderer Weise, burch Erhiten von Substanzen, welche große Anziehung zum Phlogiston haben: bes Braunsteins z. B. mit Vitriolsäure ober Phosphorsäure, bes Salpeters, (wo bas Salz der phlogistisirten Salpetersaure entsteht), des Silber=, Gold= ober Quecksilberkalkes u. a. — In bieser Art isolirte Scheele bie besondere Luftart, welche er Feuerluft nannte: bas Sauerstoffgas, bessen Entbeckung er selbstständig aber mahr= scheinlich etwas später als Priestley machte, jedenfalls erst später veröffentlichte; in der Feuerluft hatte er nun den Bestandstheil der gemeinen Luft, welcher bei Berbrennungen und bei analogen Borgängen, auch bei dem Athmen, verzehrt wird und welcher in dieser Luft mit einer andern, diese Borgänge nicht unterhaltenden Luftart gemischt ist, die er als verdordene Luft bezeichnete. In solcher Beise erklärte Scheele die Berbrennungsvorgänge und die analogen Erscheinungen, und die Wärmewirkungen bei denselben; die Erklärung der Feuererscheinung bei der Berbrennung vervollständigte er auch noch durch die Darslegung, wie die Wärme sei auch das Licht eine Berbindung von Feuerluft mit Phlogiston, aber eine an dem letzteren Bestandstheil reichere, und von dem verschiedenen Gehalte des Lichtes an Phlogiston hänge die Farbe des ersteren ab.

Es ist diese Untersuchung so carakteristisch für Scheele, sür seine Art zu forschen und für seine Befaugenheit in der Phlogistontheorie, daß über sie hier ausführlicher zu berichten war. Aber kürzer habe ich mich zu fassen, will ich daran erinenern, mit welcher Fülle neuer Entdeckungen er unsere Wissenschaft noch bereichert hat, wie sein Beobachtungstalent und der scharfe Unterscheidungssinn, welcher ihn auszeichnete, ihn viele Körper als eigenthümliche erkennen ließ, welche dis zu ihm noch nicht beachtet ober mit anderen zusammengeworfen worden waren.

Scheele unterschieb 1774 bie in bem geglühten Salpeter enthaltene Säure (die salpeterige) als phlogistisirte Salpetersäure von der gewöhnlichen Salpetersäure. In demselben Jahre lehrte er in seiner berühmten Untersuchung des Braunsteins das Bershalten dieses Körpers kennen, die bei Einwirkung der Salzsfäure auf denselben resultirende, von ihm als dephlogistisirte Salzsäure bezeichnete Luftart (das Chlor) und die Eigenthümslichkeit einer Erdart (des Baryts), welche in einem dem Braunstein beigemengten Mineral enthalten war. Aus dem später als Molybdänglanz bezeichneten Mineral erhielt er 1778 durch Beshandlung desselchneten mit Salpetersäure neben Schweselsäure eine

eigenthümliche Säure (bie Molybbanfäure); bie Untersuchung des Tungsteins ließ ihn 1781 dieses Mineral als aus Kalk unb einer eigenthumlichen Gaure (ber Wolframfaure) zusammenge= sett erkennen. Seine Versuche über Flußspath ließen ihn diesen 1771 als aus Ralk und einer flüchtigen Säure zusammengesett betrachten; irrte er bamals (in Folge ber Anwendung von Glasgefäßen zu ber Zersetzung bes Flußspaths mittelst Schwefelsaure) bezüglich ber Natur biefer Säure, so trugen boch seine eigenen spätern Versuche (1781) wesentlich zu der Berichtigung bieses Irrthums bei. Seine Untersuchungen über die farbende Substanz im Berlinerblau brachten 1782 unter anderen Resultaten auch die erste Darstellung der Blausaure. Ganz besonders groß ist die Bahl organischer Säuren, welche er zuerst als eigenthümliche unterschied oder zu deren Kenntniß er in erheblichster Weise bei= trug: die Weinsäure isolirte er 1769; die von ihm 1776 burch Behandlung bes Zuckers mit Salpeterfäure erhaltene, zuerst als eine eigenthumliche betrachtete Säure erkannte er 1784 als iben= tisch mit ber in bem Sauerkleesalz vorkommenden; die Citronen= saure, beren Entbedung ihm oft zugeschrieben wird, unterschied zwar nicht er zuerst von anderen Säuren, mit welchen sie vor= her verwechselt worden war, aber 1784 stellte boch er zuerst sie frystallisirt bar; die Eigenthumlichkeit ber Aepfelsäure erkannte er 1785, die Gallussäure lehrte er 1786 barstellen. Zu diesen verschiebenen Sauren, welche Scheele bei ber Bearbeitung vegetabilischer Substanzen erhielt, kamen noch mehrere, welche ihm bie Beschäftigung mit Substanzen ergab, die in animalischen Or= ganismen entstehen: die Harnsäure, welche er 1776 in Harnsteinen entbeckte, die von ihm 1780 in sauer gewordener Milch gefundene Milchfäure, die Schleimfäure, welche er ebenfalls 1780 bei Behandlung des Milchzuckers mit Salpetersäure erhielt und von der sich gleichzeitig bildenden Oralsäure unterschied. Und zu allen diesen Entbeckungen, welche die Ausgangspunkte so zahl= reicher und wichtiger Untersuchungen in bem Bereiche ber orga= nischen Chemie geworden sind, kam noch die des jest als Gly= cerin benannten Körpers, bessen Ausscheibung aus Baumol bei

der Bereitung des Bleipflasters Scheele 1779 zuerst wahrnahm und für welchen er dann (1784), zugleich mit der weiteren Erforschung der Eigenschaften, kennen lehrte, daß derselbe aus den verschiedenartigsten Fetten erhalten werden kann.

Solchem Scharssinn, wie ihn Scheele bewährte in ber erfolgreichen Untersuchung von Gegenständen, an welchen Andere sich umsonst versucht hatten, in der Entdeckung neuer, in der Erkenntniß eigenthumlicher, in ber Unterscheibung ähnlicher Substanzen, entsprachen nicht die Vorstellungen, welche er bezüglich allgemeinerer und zwar ber wichtigsten Fragen, die damals in ber Chemie zu beantworten waren, für die richtigen hielt. Scheele war befangen in dem Glauben an die Phlogistontheorie, und innerhalb biefes Glaubens wiederum von bem Gebanken, welchen er bei ber oben (S. 76 ff.) ausführlicher besprochenen Untersuchung erfaßt hatte: daß Warme und Licht mahre chemische Berbindun= gen seien mit Phlogiston als dem einen ihrer Bestandtheile. Als bie, früher von ihm vernachlässigte Berücksichtigung ber Gewichts= verhältnisse bei den Verbrennungs= und Verkalkungsvorgängen unabweisbar an ihn herangetreten war, ging er zwar bavon ab, Wärme und Licht geradezu als aus s. g. Feuerluft und Phlo= giston zusammengesett zu betrachten, aber nur, um zu behaupten, die Feuerluft sei selbst zusammengesetzt und der eine ihrer Be= standtheile vereinige sich mit Plogiston zu Wärme, mit noch mehr von bemselben zu Licht. Feuerluft, meinte er zulet (1785), enthalte neben sehr wenig Phlogiston ein allgemeines Grund= ober Salzwesen (principium salinum, wie er gleichsam im Ge= fühle bes Bedürfnisses einiger Erläuterung hinzusett) unb Baffer, welches lettere bem Gewichte nach weitaus das Meiste in der Feuerluft ausmache; dieses Salzwesen sei es, was sich mit Phlogiston zu Wärme und Licht vereinige; bei Verbrennungs= ober Verkalkungsvorgängen wie bei allen Erscheinungen, bei welchen Feuerluft auf phlogistonhaltige Körper einwirke, gehe biese Vereinigung — Freiwerben von Wärme ober auch von Licht — vor sich, aber zu Dem, was in jenen Körpern mit Phlo= gifton verbunden sei, trete nun bas Wasser aus der verzehrten Feuerluft und verursache die bei solchen Vorgängen beobachtete

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Gewichtszunahme; bei ber Verbrennung ber brennbaren Luft, welche er als aus bemselben Salzwesen und viel Phlogiston (ober, was Dasselbe sei, als aus Wärme und Phlogiston) bestehend betrachtete, treten Wärme und Licht auf, während das Wasser aus der Feuerluft abgeschieden werde. Darauf, ob die beobachteten Gewichtsverhältnisse genau ober nur so ungefähr erklärt werden, legte Scheele offenbar wenig Werth.

Weniger burch selbstständige wichtige Entbeckungen als burch fleißige Benutung und verständige Ausbildung von Solchem, wofür die Grundlagen bereits vorhanden waren ober die Ausgangspunkte von Anberen gegeben wurden, ist die Thätigkeit ausgezeichnet, welche T. Bergman (1735—1784) zu einem ber bebeutenbsten Repräsentanten ber Chemie in ber Zeit machte, beren Betrachtung uns jett beschäftigt. Wie er (von 1778 an) die qualitative Analyse auf nassem Wege burch zweckmäßige Auswahl ber Reagentien und genauere Angabe ber Reactionen auch durch erste Anwendung des Aufschließens von Silicaten behufs der Zerlegung der letteren, wie er die Analyse auf trockenem Wege (1779) burch seine Anleitung zum Gebrauche des Löthrohrs und ber für solche Versuche jetzt noch hauptsäch= lich benützten Reagentien gefördert hat, wird stets anerkannt bleiben; weniger erfolgreich waren seine Bemühungen, die quan= titative Zusammensetzung vieler Verbindungen, namentlich von Salzen, genauer zu ermitteln. Der pneumatischen Chemie gehört seine Arbeit über die Luftsäure (1774) an (so nannte er die Rohlensäure, beren Vorkommen in ber atmosphärischen Luft durch ihn erwiesen murde). Die Verwandtschaftslehre stellte er (von 1775 an) in einer Weise ausgebildet hin, daß seine Auffassungen und Darlegungen im Wesentlichen auch in die neue Gestaltung der Chemie, wie sie durch Lavoisier bewirkt murde, übergingen, und bis zu bem Anfang unseres Jahrhunderts un= bestritten und auch noch später die vorzugsweise festgehaltenen Aber über alle diese Arbeiten kann ich hier nicht ein= gehender berichten, seine übrigen Leistungen nicht vollständiger

aufzählen noch hervorheben, wie oft er aus Angaben Anberer zuerft richtige Schlußfolgerungen gezogen ober in wie vielen Fällen er irrige Behauptungen Anderer berichtigt hat. Wo ich, in bem folgenden Abschnitt, ein Bilb bavon zu geben habe, wie weit die Chemie sich bis zu bem Sturze ber Phlogistontheorie entwickelt hatte, habe ich häufig auf Bergman's Arbeiten unb Ansichten Bezug zu nehmen, als Desjenigen, welcher unter ben letten Anhängern dieser Theorie wegen der gleichmäßigen und gründlichen Kenntniß aller Theile ber Chemie hier besonders in Betracht zu ziehen ist. Auch seine Speculationen über bas Phlo= giston und die mannichfaltigen Substanzen, welche es burch Vereinigung mit bemselben Körper (namentlich ber Salpeterfäure) nach verschiebenen Berhältnissen hervorbringen möge, barf ich hier nicht befprechen; an Unrichtigkeit benen Scheele's gleich= tommenderwiesen sie sich boch in keiner Weise so fruchtbringenb, wie man immerhin es für die des lettgenannten Chemikers an= erkennen muß. — Nur bezüglich Gines Punktes will ich bem hier Gesagten noch eine Angabe hinzufügen, zur Bezeichnung ber Stellung, welche Bergman in ber Chemie einnahm: wie er nämlich die Beachtung ber Gewichtsverhältnisse mit ber vonihm stets festgehaltenen Phlogistontheorie in Ginklang zu bringen suchte. In ähnlicher Weise, wie Cavenbish (S. 75) unb Scheele (S. 81), namentlich aber ben Ansichten bes Letteren fich anschließenb, nahm auch Bergman an, bag bas bei bem Austreten bes Phlogistons aus einem es enthaltenben, der Vertaltung ober Berbrennung unterliegenben Körper burch Bereinig= ung des Phlogistons mit s. g. dephlogistisirter Luft sich Bil= benbe mit bem außerdem noch in jenem Körper Enthaltenen in Berbindung gehen und so die Gewichtszunahme hervorbringen tonne, welche an dem Verkalkungs= ober Verbrennungsrückstand beobachtet wird; und auch gebundene Wärme, welche in solchem Rucitand in größerer Menge enthalten sei, betrachtete er als die Gewichtsvermehrung verursachend. Auf eine präcisere Darlegung feiner Ansichten über biesen Gegenstand ging Bergman übri= gens nicht gern ein, und directen Widerspruch gegen Lavoisier's

Berwerfung des Phlogistons vermied er; babei hat er sich der neuen Richtung: Gewichtsverhältnisse zu bestimmen und zu berücksichtigen, aber als einer die dis dahin herrschenden Lehren nur vervollständigenden, doch auch insofern zugänglich gezeigt, als er versuchte, in den als phlogistonhaltig betrachteten Substanzen den relativen und selbst den absoluten Sehalt an Phlogiston zu bestimmen.

In bem Vorhergehenden hatte ich die Hervorragenbsten unter den letzten Anhängern der Phlogistontheorie zu besprechen, über ihre bemerkenswerthesten Arbeiten und Ansichten zu berichten. Im Vergleiche zu der Besprechung der Repräsentanten der Chesmie in früherer Zeit kann Eins hier vermist werden: die Ersörterung, welche Substanzen als Grundbestandtheile der Körper angenommen wurden. Aber neben der Anerkennung des Phlogistons trat da in der That sast die Frage zurück, welche Substanzen außer ihm als wahre Grundbestandtheile in den verschiedenen Körpern enthalten seien; und was in dieser Beziehsung in der zuletzt betrachteten Zeit vermuthet und gelehrt worzben ist, sindet besser in dem solgenden Abschnitt seine Erwähnung.

Aedersicht des Justandes der Chemie vor dem Sturze der Phlogistantheorie.

Wir haben jetzt das Vorschreiten der Chemie dis vor etwa hundert Jahren verfolgt. In rascherem Ueberblicke, seltener nur bei einzelnen Männern oder einzelnen besonders wichtigen Anssichten und Untersuchungen verweilend, haben wir die verschiedenen Richtungen betrachtet, in welchen unsere Wissenschaft dis zu dieser Zeit bearbeitet wurde, die hauptsächlichsten Vertreter dieser Richtungen und die Lehren, welche bezüglich der Zusammenssehung der Körper und namentlich bezüglich der von den Chesmikern zu ermittelnden entfernteren Bestandtheile derselben aufsgestellt worden waren.

Wie weit war die Chemie bis zu dieser Zeit vorgeschritten — bis zu ber Zeit, wo Lavoisier so mächtig auf ihre weitere Entwickelung einwirkte und diese in eine, seitdem unablässig ver= folgte Bahn lenkte? Hatte die Chemie sich wirklich bamals bereits Anspruche barauf gesichert, als eine Wissenschaft betrachtet zu werben, ober verdiente sie nach Dem, was sie anstrebte unb leistete, bamals biese Bezeichnung noch nicht? Ging, was bie folgende Zeit als s. g. neuere Chemie brachte, aus dem früher bereits Erkannten und wissenschaftlich Zusammengefaßten in weiterer Ausbildung besselben hervor, oder batirt die Chemie als Wissenschaft wirklich erst seit Lavoisier? Sehr verschiebene Antworten sind auf diese Fragen gegeben worden: von Solchen, welche bem Uebergange ber älteren Chemie in diese neuere näher standen, und von Solchen, welche erst aus größerer Entfernung auf benselben zurückblickten; von Solchen, welche mehr außerhalb bieses Wissenschaftsgebietes stanben, und von Solchen, welche in

- ihm selbst eine hervorragende Stellung einnehmen. Lavoisier selbst*) und die zunächst an ihn sich anreihenden Chemi=

Es ist hier wohl der passende Ort, einige Angaben darüber zu machen, wie Lavoisier zu verschiedenen Zeiten die Phlogistontheorie beurtheilte; darauf, wie er selbst früher an die Lehren derselben glaubte und nur allmälig zur Berwerfung derselben gelangte, habe ich übrigens bei der

^{*) 3}ch entsinne mich aus La vo isier's Schriften teiner Stelle, welche eine ausbruckliche Antwort auf die Frage gabe, ob die Chemie als Wissenschaft erst als durch ihn begründet anzusehen sei; diese Frage war, wie ich glaube, eine seiner Ansicht nach gar nicht aufzuwerfende. Lavoisier fanb eine wissenschaftlich betriebene Chemie vor, und was seine Borganger erkannt und gelehrt hatten, vervollständigte und berichtigte er. Ich erinnere baran, wie er sich in seinen, in ben Memoiren der Pariser Aabemie für 1778 veröffentlichten allgemeinen Bemerkungen über bie Ratur ber Cauren ausbrückte (Oeuvres de Lavoisier, T.II, p. 248); nachbem er hier einleitend besprochen hat, wie sich die Erkenntniß ber s. g. neutralen Salze: baß sie aus einer Caure und einer Base bestehen, herausgebilbet hatte, geht er zu ber Darlegung seiner eigenen Untersuchungen mit ben Worten über: D'après cet état où la science chimique nous est transmise, il nous reste à faire, sur les principes constituants des sels neutres, ce que les chimistes, nos prédécesseurs, ont fait sur les sels neutres euxmêmes, à attaquer les acides et les bases, et à reculer encore d'un degré les bornes de l'analyse chimique en ce genre. Sanz ahnlich außerte er sich bezüglich bes allmäligen Borschreitens in solcher Einsicht 1789 im Traité de chimie (T. I, p. 193 ber Ausgabe von biesem Jahr; Oeuvres, T. I, p. 136). Aber was die neuen Forschungen an den früheren Borstellungen erweiterten und berichtigten, gab ber Chemie allerbings eine ganz andere Gestaltung; mit Recht konnte Lavoisier 1787 in seiner Abhandlung über die Nothwendigkeit, die chemische Romenclatur zu reformiren (sie ist auch in die als T. III des Traité gegebene Schrift über bie chemische Romenclatur aufgenommen; hier p. 2), sagen, que les découvertes modernes eussent donné à la chimie une forme pour ainsi dire nouvelle. — Beiläufig bemerkt hat Lavoisier gerade den Theil der Chemie für streng wissenschaftlicher Behandlung fähig gehalten, an welchen er selbst am Wenigsten gerührt hat: ber Plan bes Buches, sagt er im Discours préliminaire sum Traité de chimie (p. XIII s. ber Ausgabe von 1789; Oeuvres, T.I, p. 5), ne m'a pas permis de comprendre dans cet ouvrage la partie de la chimie la plus susceptible, peut-être, de devenir un jour une science exacte: c'est celle qui traite des affinités chimiques ou attractions électives. Ich habe balb (S. 88, Anmerk.) an eine ähnliche Aeußerung Berthollet's barüber zu erinnern, welcher Theil der Chemie als der für die Anerkennung derselben als Wissenschaft vorzugsweise in Betracht zu ziehenbe angesehen wurde.

ker*) haben die Arbeiten des Ersteren, durch welche vorher gehegte Vorstellungen widerlegt und andere begründet wurden, nicht als

Besprechung seiner Leistungen noch einmal zuruckzukommen. Roch 1772 - in einem Auffat über bas Elementarfener, welcher über die mit Brennspiegeln zwedmäßig anzustellenden Bersuche handelt (Oeuvres, T. III, p. 261), meinte er nach der Erwähnung, daß Stahl's Lehre unter dessen Ramen erst von 1723 an in Frankreich vorgetragen worben sei: On se persuadera difficilement cependant qu'une doctrine aussi célèbre en Allemagne, aussi digne de l'être, ait été tellement confinée pendant douze ans dans le lieu qui l'avait vue naître, qu'il n'en ait rien pénétré dans les pays voisins et surtout en France. In der Abhandlung über die Berbrennung im Allgemeinen, welche in ben Memoiren ber Pariser Atabemie für 1777 veröffentlicht wurde, sagte er noch nach Aufzählung verschiebener, die Berkaltung der Metalle betreffender Borgange (Oeuvres, T. II, p. 227): Ces différents phénomènes de la calcination des métaux et de la combustion s'expliquent d'une manière très-heureuse dans l'hypothèse de Stahl; die Existenz von etwas als Phlogiston zu Benennenbem in den Detallen sei jedoch nicht nachgewiesen, und Stahl's Lehre muffe bis in ihre Brundfeste wanken, wenn bieselben Thatsachen sich ohne Annahme bes Phlogistons erklären lassen. Aber in einer in die Memoiren ber Bariser Mabemie für 1782 aufgenommenen, wenn gleich teinesfalls vor 1783 geschriebenen Abhanblung über die Auflösung ber Metalle in den Säuren urtheilte Lavoisier (Oeuvres, T. II, p. 510) über bas Phlogiston: L'existence de ce principe me paraît absolument hypothétique; cet être, introduit par Stahl dans la chimie, loin d'y avoir porté la lumière, me paraît en avoir fait une science obscure et inintelligible pour ceux qui n'en ont pas fait une étude très-particulière. Unb in seinen in benselben Memoiren für 1783 stehenben, 1786 veröffentlichten Erwägungen über die Lehre vom Phlogiston sagte er (Oeuvres, T. II, p. 623 s.): Il est temps que je m'explique d'une manière plus précise et plus formelle sur une opinion que je regarde comme une crreur funeste à la chimie, et qui me paraît en avoir retardé considérablement les progrès par la mauvaise manière de philosopher qu'elle y a introduite. — Das sind sehr verschiedene Urtheile eines und desselben Mannes; gewöhnlich werben nur bie zulett ausgesprochenen beachtet, aber bei einer historischen Betrachtung ift auch an die früher abgegebenen zu erinnern.

*) Die Bedeutendsten unter den Chemikern, welche Lavoisier als erste Anhänger gewann: Berthollet, Gupton de Morveau, Fourcrop, waren selbst noch in der Schule der Phlogistontheorie gebildet, hatten vorher diese Theorie gegen Lavoisier's Angrisse aufrecht zu halten gesucht. Aber sie wußten um so besser zu würdigen, was die neue Lehre der

eine neue Wissenschaft constituirend betrachtet, sondern als für einzelne und zwar höchst wichtige Theile einer schon länger besstehenden die Ansichten berichtigend: für so wichtige Theile dieser Wissenschaft und unter allgemeiner Einführung einer bis dahin so wenig zur Geltung gebrachten Forschungsweise, daß das Ges

älteren gegenüber an Fortschritten bot, und sie unterschätzten Dies um so weniger, als sie sich einen Antheil an bem Berbienste beimagen, jene Lehre schließlich zur Geltung gebracht zu haben. Fourcrop kann nicht beschulbigt werben, nach seinem Uebertritt zum La voisier'schen Spstem ben Ansprüchen bes letteren Etwas vergeben zu haben, und es mag hier baran erinnert werben, wie er sich in dem, 1795 bis 1797 für die Encyclopédic méthodique geschriebenen Artikel Chimie geäußert hat. Er will hier die Geschichte ber Revolution geben, welche sich in der Themie vollzogen habe, und die Principien ber, von ihm als die moderne bezeichneten Chemie barlegen. Wohl ist er, anknüpfend baran, baß bereits vorher für die Chemie Selbstständigkeit und Berechtigung zu eigenen Theorien beansprucht und vertheibigt worden sei, ber Ansicht, daß gerade bie Untersuchungen ber zunächst vorausgegangenen Jahrzehnte ont terminé ce procès, et fait de la chimie une science réelle qui n'emprunte presque rien aux autres; aber ausbrudlich betont er die Stetigkeit in ber Entwidelung ber Chemie von icon früherer Beit her. Die Revolution, welche in der Chemie stattgefunden habe, wird nach Fourcrop durch Blad's Arbeit über die sige Luft eingeleitet. Lavoisier, welcher die vorher bereits begonnene Bewegung in die rechte Bahn eingelenkt und die von ihm eingeschlagene Richtung mit ihren Consequenzen zur Anerkennung gebracht habe, wird von Fourcrop gerühmt comme le père de la doctrine dont nous traçons l'histoire, comme le créateur d'une méthode d'analyse chimique, il est pour cette science ce qu'ont été Kepler, Newton, Locke, Euler pour les mathématiques et la géometrie, il a trouvé une marche nouvelle, il a dirigé vraiment les pas de ses contemporains, il a changé d'une manière heureuse et l'art d'opérer et le mode de raisonner en chimie u. s. w.; aber vergeblich sucht man hier nach einem Ausspruche, daß die Chemie als Wissenschaft überhaupt erst seit Lavoisier existire, mit der Aufstellung der Lehre des Letteren erst beginne. — Berthollet datirt die Chemie als Wissenschaft mit allgemeineren Principien von der Aufstellung einer Lehre, auf welche bas Lavoisier'iche Spstem am Allerwenigsten verändernd eingewirft hatte: Ce n'est que depuis que l'on a reconnu l'affinité comme la cause de toutes les combinaisons, que la chimie a pu être regardée comme une science qui commençait à avoir des principes généraux (1803 in ber Statique chimique, T. I, p. 6). Bgl. Lavoisier's oben (S. 86, Anmerk.) mitgetheilte Aeußerung.

sammtbilb ber Wissenschaft baburch ein anberes wurde. Die Gestaltung, welche die Chemie burch Lavoisier erhielt, erschien jedoch Manchem als so auf den Arbeiten Anderer, welche ihrer ganzen Richtung nach der vorhergehenden Zeit angehören, sußend und mit ihnen verwachsen, daß Einzelnen dieser Männer — Black, Priestlen, Watt*) z. B. — in sehr weitgehender Beise ein Antheil an der Neugestaltung der Chemie zugeschrieben worden ist*). Andererseits hat man aber auch oft die diesen Männern zuzugestehenden Ansprüche geringer angeschlagen und die Chemie, wie sie vor Lavoisier bastand, härter beurtheilt; nur dem Namen nach soll die Chemie vor Lavoisier existirt haben, welcher sie als Wissenschaft erst habe schaffen müssen, und nach dem Lande, in welchem er Dies gethan habe, sei die Chemie als eine französsische Wissenschaft zu betrachten ***).

^{*)} Wegen des Antheils, welcher Demselben an der (später zu bespredenden) Erkenntniß der Zusammensepung des Wassers zukomme.

^{**)} So betrachtete Brougham (Lives of men of letters and science, who flourished in the time of George III., Vol. I, Paris 1845, Preface p. XI) Blad's Entbedungen als the foundation of modern chemistry, und (p. 269 s.) Priestley als the immediate, as Black was the more remote, author of modern chemical science. So hat man nach Envier (in seinem Eloge historique de Priestley; Mémoires de l'Institut des sciences, lettres et arts: Sciences math. et phys., T. VI, Paris 1806, Histoire p. 42) mit allem Rechte Priestley zu betrachten comme un des pères de la chimie moderne — —, mais c'est un père qui ne voulut jamais reconnoître sa fille. So wirb (Correspondence of the late James Watt on his discovery of the theory of the composition of water, edited by J. P. Muirhead, London 1846, p. L) bie Entbedung ber Rusammensehung bes Wassers, als von Watt gemacht, bezeichnet als the commencement of a new era, the dawn of a new day, in physical inquiry, — the real foundation of the new system of chemistry.

ris 1837, p. 137) bei der Besprechung von Lavoisier & Leistungen: Il fallait resaire une science qui n'existait encore que de nom; et cette science, c'était la chimie. So Bucile (History of civilisation in England, 2. ed, Vol. I, London 1858, p. 801): That we owe to France the existence of chemistry as a science, will be admitted by every one who uses the word science in the sense in which alone it ought to be unterstood, namely, as a body of generalizations so irrefragably true, that

Welche von diesen Ansichten ist die richtige? War wirklich für Alle, welche vor Lavoi sier forschend von seinem Seiste noch nicht angehaucht waren ober gleichzeitig mit ihm thätig sich der Einwirkung dieses Seistes entzogen, — war, um von Vielen nur Einigezunennen, für Boyle, für Stahl, war für Priestelen, war für Black, Cavendish, Scheele und Bergman ihre Auffassung der Chemie, ihre Bearbeitung derselben noch keine wissenschaftliche?

Daß so verschiebene Urtheile ausgesprochen worden sind, beruht nicht etwa lediglich barauf, ob eine gewisse Begeisterung für Einen ober ben Anderen unter Denen, welche burch Ent= beckungen auf bem Gebiete ber Chemie ihre Namen berühmt ge= macht haben, ihm allzu großen Antheil an ber Entwickelung bieses Zweiges bes Wissens zugestehen ließ; auch nicht etwa nur auf der Ungleichheit der Bekanntschaft mit den Leistungen in einer ober ber anderen Zeit ober Richtung. Doch barf man wohl sagen, daß für Biele ber vorzugsweise Anblick Dessen, mas zu einer gemissen Zeit in ber Wissenschaft sich änderte, übersehen ließ, wieviel — auch an allgemeineren Resultaten und Ansichten — in die neue Periode aus der früheren überging und der ersteren immer noch Fundamente ihres Wissens abgab. Aber namentlich beruht die Verschiebenartigkeit der Beurtheilung dar= auf, daß Einigen bas Geltenbmachen einer bestimmten und seit= bem ftets festgehaltenen Methobe ber Forschung auf einem ge= wissen Gebiete als die Forschung selbst erst zu einer wissenschaft= lichen erhebend, als die Eristenz ber betreffenden Wissenschaft erst bedingend erscheint, während Andere die Eristenz der letzteren schon für die Zeiten anerkennen, in welchen die Aufgabe ber

though they may be subsequently covered by higher generalizations, they cannot be overthrown by them; in other words, generalizations which may be absorbed, but not refuted. So M. Burs (Histoire des doctrines chimiques etc., Paris 1868, p. I): La chimie est une science française; elle fut constituée par Lavoisier, unb (Bulletin de la société chimique de Paris, T. XI, 1869, p. 277): Considérant Lavoisier comme le véritable fondateur de la science chimique, j'ai voulu dire que cette science est française par son origine, ou qu'elle est née en France.

۴.

Wissenschaft so wie später aufgefaßt war, wenn man auch diese Aufgabe nach anderen, weniger richtigen Methoden zu lösen suchte oder die richtige Methode nur unvollkommen — allzu besichränkt oder durch falsche Boraussehungen beirrt — anzuwens ben wußte.

Ich will in dem Folgenden zusammenzustellen suchen, mas über die Ausbildung der Chemie vor Lavoisier und darüber, ob biese bamals bereits als Wissenschaft bastand, urtheilen läßt. In dem Vorhergehenden habe ich schon einzelne Arbeiten aus jener Zeit etwas eingehender besprochen, gerade auch beghalb, baß man den Werth berselben richtiger bemessen könne, als es eine kurze Angabe der Resultate gestatten würde, und bamit Anhaltspunkte für bie Beantwortung ber Frage gegeben seien, ob diese Arbeiten als wissenschaftliche Leistungen anzuerkennen sind, ober nicht. Aber etwas umfassender glaube ich hier noch barüber berichten zu sollen, wie die Chemie damals aufgefaßt wurde, welche Kenntnisse für sie erworben, welche Ansichten in ihr geltend waren. — Die Grenze, bis zu welcher biese Zu= sammenstellung sich zu erstrecken hat, ist nicht durch Gine Jahres= zahl anzugeben. Um 1775 etwa beginnt mit der ernstlicheren Anzweiflung der Phlogistontheorie die Forschungsweise Lavoi= sier's in Gegensatz zu ben bis bahin herrschenben Anschauungen zu treten; aber ohne Anerkennung bleibt die erstere mährend einer Reihe von Jahren bei vielen Chemikern, welche imme noch an der vorausgegangenen Richtung festhalten und deren Leistungen, soweit sie von jener Forschungsweise unabhängig maren, bei Betrachtung Deffen nicht unerwähnt bleiben burfen, mas biefer Richtung angehört.

Schon vor der Zeit, zu welcher La'voisier seinen Einfluß auf die Chemie ausübte, war diese nicht mehr die Kunst, edle Metalle künstlich hervorzubringen, und sie war auch nicht mehr nur nach ihren Beziehungen zu der Heilkunde, als Pharmacie ober als Grundlage medicinischer Systeme, aufgefaßt. Die Chemie, welche gegen das Ende der Herrschaft der Phlogistontheorie hin "bie moberne" genannt wurde, hatte namentlich mit der älteren: der Alchemie nur den Namen gemeinsam, und fast schämte sie sich bessen*). Was Bonle gegen das Ende des siebenzehnten Jahr= hunderts ausgesprochen hatte: er wolle sich mit der Chemie nicht als ein Alchemist ober als ein Arzt beschäftigen, sonbern als ein Naturforscher durch Untersuchungen, welche bem von ber Naturforschung vorgesteckten Ziele zustreben, — es war in dem achtzehnten Jahrhundert allen namhafteren Chemikern zur Richt= schnur ihrer Thatigkeit geworben. Wie Stahl bereits die Auf= gabe der Chemie definirt hatte: diese sei die Kenntniß der Zer= legung ber zusammengesetzten Körper in ihre Bestandtheile und ber Zusammenfügung ber ersteren aus ben letzteren, so ist für alle Chemiker in der uns jest beschäftigenden Zeit die Chemie bie Lehre von ber Zusammensetzung ber Körper: wie sie zusam= mengesetzt sind und wie sie zusammengesetzt werden. Scharf unterschieden war damals schon, was der reinen (s. g. philo= sophischen) Chemie zukommt, von den Anwendungen der Resul=

^{*)} Ich muß hier, und in dem Folgenden noch öfters, Stellen aus Schriften jener Beit anführen, soll Das, was ich sage, ganz beutlich wer-Nachbem Macquer in seinem Dictionaire de chimie (2. éd., Paris 1778, T. I, p. 245) erklärt hat, was Chemie sei: La chimie est une science dont l'objet est de reconnoître la nature et les propriétés de tous les corps, par leurs analyses et leurs combinaisons, außert er sich weiter: Mais on ne sauroit trop répéter que cette définition ne convient qu'à la chimie moderne, et nullement à l'ancienne, qui, totalement étrangère à la vraic physique, n'avoit presque pour objet que la pierre philosophale, c'est-à-dire, un amas monstrueux de procédés occultes et absolument dénués de liaisons et de principes. La chimie qui est l'objet de cet ouvrage, n'a heureusement rien de commun que le nom avec cette ancienne chimie; et cette seule conformité est même encore un mal pour elle, par la raison que ç'en est pour une fille pleine d'esprit et de raison, mais fort peu connue, de porter le nom d'une mère fameuse par ses inepties et ses extravagances.

tate berselben für anbere Wissenschaften ober Künste. Was bie erstere leisten, was sie erforschen soll: es wurde damals in dersselben Weise aufgefaßt, wie noch jetzt. Wohl können einzelne Angaben über den Begriff der Chemie aus der Mitte des achtzehnten Jahrhunderts und fremdartigklingen*): namentlich dann, wenn die Sprache, in welcher sie gemacht sind, seitdem stärkeren Wandelungen unterlag; aber dem Sinne nach, und selbst den Worten nach wo die gebrauchte Sprache sich weniger verändert hat **), könnten jene Aussprüchenoch in unserem Jahrhundert gesthan sein. — Und recht sichere Resultate glaubte man damals, um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts, in der Chemie des reits erreicht zu haben: Resultate, welche man den in der Mathesmatik erhaltenen zu vergleichen keinen Anstand nahm ***). Allers

^{*)} Eines ber verbreitetsten Lehrbücher um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts war Junder's Conspectus chemiae theoretico-practicae; in der deutschen Ausgabe (I. Theil, Halle 1749, S. 1) wird folgende Erstärung gegeben: "Die philosophische Chemie ist eine Kunst, welche lehret die zu unserem Erdboden gehörigen Cörper nach der unterschiedlichen Art, wie ihre Theile zusammenhängen, durch geschickte Werczeuge so wol in Theile von einerleh Art zu zertheilen, als auch in ihre unterschiedene Bestandtheile zu zerlegen, oder dieselbe zusammen zu häusen, zusammen zu sehen und die natürlichen Mischungen und Ausschung nachzuahmen, damit dadurch die verschiedene Waterie oder Bestandtheile der Cörper wie auch ihre Eigenschaften und Wirdungen nach den nächsten Ursachen mögen erstannt werden".

^{**)} So bie in Macquer's Elémens de chymie théorique (nouv. éd., Paris 1753, p. 1) gegebene Erklärung: Séparer les différentes substances qui entrent dans la composition d'un corps, les examiner chacune en particulier, reconnoître leurs propriétés et leurs analogies, les décomposer encore elles-mêmes, si cela est possible, les comparer et les combiner avec d'autres substances, les réunir et les rejoindre de nouveau ensemble pour faire reparoître le premier mixte avec toutes ses propriétés; ou par des mélanges différemment combinés produire de nouveaux corps composés, dont la nature même ne nous a pas donné le modèle; c'est-là l'objet et le but principal de la chymie. Egl. auch Macquer's fürgere Erklärung, was Chemie sei, oben S. 92 Anmert.

^{***)} Wie z. B. Macquer in der Borrede zu den in der vorhergehenden Anmerkung citirten Elémens: Man könne gewissermaßen jest

bings wurde die Chemie damals noch von Einigen nur alseine auf empirischem Wissen beruhende Kunst betrachtet, und was sie leistete wurde namentlich der Physit gegenüber nicht so gewürsdigt, wie es die Vertreter der Chemie verlangen zu können glaubten. *) Aber von Nännern, deren umfassendes Wissen ihrem Urtheil ein sehr großes Gewicht gab, wurde doch die Chemie in einer Weise anerkannt, welche selbst dem Anspruchvollsten genügen mußte, und ihr unter den Naturwissenschaften eine wahrs haft ausgezeichnete Stelle angewiesen **).

- *) Charakteristisch ist, wie Benel in dem Artikel Chymie der, von 1751 an durch Dide rot und d'Alembert herausgegebenen Encyclopédie klagt, daß die Chemie selten richtig aufgesaßt werde, wenig Unterrichtete in ihr nur eine Experimentirkunst sehen, die Physiker über Chemie ohne Sachkenntniß urtheilen; die Chemie werde ungerecht beurtheilt, namentlich so fern man sie der Physik nachseze.
- **) In der Explication du système des connaissances humaines, welche in der vorerwähnten Encyclopädie hinter dem Discours préliminaire des éditeurs steht, wird die Chemie in folgender Beise harafterisirt: La chymie est imitatrice et rivale de la nature; son objet est presque aussi étendu, que celui de la nature même; cette partie de la physique est entre les autres ce que la poësie est entre les autres genres de littérature; ou elle décompose les êtres, ou elle les revivisie, ou elle les transforme. In den späteren Ausgaben der Encyclopabie ift aus dieser Charatteristit ber Chemie die Bergleichung berselben mit der Poesie allerdings weggefallen. — Andere urtheilten übrigens, selbst beträchtlich später, weniger gunstig über die Chemie; so Buffon 1774 in seiner Introduction à l'histoire des minéraux, in welcher er ben Chemikern neben der Annahme hypothetischer Substanzen u. A. namentlich ihre dunkele Sprachweise zum Borwurfe macht und an die Bemerkung, einige neuere Chemiker sprechen zuerst Französisch, die Hoffnung knüpft: Cette science va donc nattre puisqu'on commence à la parler.

⁽¹⁷⁵³⁾ bie Chemie der Geometrie vergleichen; beide Wissenschaften umfassen ein weites, täglich noch beträchtlich zun ehmendes Gebiet; beide geben die Begründung nützlicher und selbst der menschlichen Gesellschaft nothwendig gewordener Künste ab; beide haben leurs axiomes et leurs principes certains, les uns démontrés par l'évidence, et les autres appuyés sur l'experience. Par conséquent l'une peut aussi-bien que l'autre être réduite à certaines vérités sondamentales qui sont la source de toutes les autres. Ce sont ces vérités sondamentales, qui réunies ensemble, et présentées avec ordre et précision, sorment ce qu'on appelle Elémens d'une science.

Betrachten wir, welche Kenntnisse jene Ansprüche, bieses Urtheil rechtsertigten.

Wir beginnen mit ben Metallen, aus deren Bearbeitung wohl die ersten Anfänge der Chemie hervorgegangen waren. Bas Geber zur Charakteristik der Metalle gesagt hatte: daß sie mischbare, schmelzbare, unter bem Hammer behnbare Körper seien, wurde um die Mitte bes achtzehnten Jahrhunderts noch als gültig angesehen, und als eigentliche Metalle wurden immer noch die sechs schon lange bekannten: Gold und Silber als voll= tommene, Kupfer, Gisen, Zinn und Blei als unvollkommene betrachtet. Das Quecksilber galt um jene Zeit, um seiner vermeintlichen dauernben Auffigkeit willen, ben Meisten nur als ein ben vorhergehenben nahestehenber Korper, wenn es auch öfters, icon von dem Enbe bes fünfzehnten Jahrhunderts an, als ein Metall bezeichnet ober ausbrücklich als ben Metallen zu= gehörig erklärt worben war; bie von Macquer um 1750 ausgesprochene Ansicht, das Queckfilber sei ein wahres aber bei gewöhnlicher Temperatur bereits geschmolzenes Metall, fand in= bessen ihre Bestätigung burch die von 1760 an bekannt gewor= benen Beobachtungen über bas Erstarren dieses Körpers bei sehr starter Erkaltung. — Von ben eigentlichen ober ganzen Metallen waren seit Basilius Balentinus' und Paracelsus' Zeiten ben Metallen ähnliche aber ber Dehnbarkeit ermangelnbe Körper als Halbmetalle unterschieden worden: eine Classe von Körpern, in welche man außer wirklich metallischen Substanzen früher manchmal auch einzelne metallhaltige gestellt hat; metal= lisches Antimon und Arsen, Wismuth und Zink waren schon länger anerkannte Glieber dieser Classe. Aber was bereits Paracelfus und Libavius vorausgesagt hatten: daß die Zahl der ganzen und der halben Metalle nicht eine begrenzte sei fon= bern burch spätere Untersuchungen Vergrößerung finden werbe, ging jett schon in Erfüllung. Von 1750 an war durch Wat= son's, Scheffer's, Lewis', Marggraf's u. A. Arbeiten das Platin als ein eigenthümliches Metall bekannt, als ben Halbmetallen sich anreihend burch bie Untersuchungen Branbt's

von 1735 an das Kobalt=, durch die Eronstedt's von 1751 an das Nickelmetall; nach Scheele's Versuchen über den Braunsstein sprach Bergman sofort, 1774, die Vermuthung aus, daß diese Substanz der Kalk eines eigenthümlichen Metalles sei, und die Reduction des letzteren gelang in demselben Jahre Gahn. Und weiter ging noch, ganz in Versolgung der schon vor Lavoissier eingeschlagenen Richtung der Chemie und unabhängig von dem Einssuch des Letzteren, die Erkenntniß solcher Substanzen, welche eigenthümliche Metalle geben, und die Darstellung der letzteren, so die des Molydbäns und des Wolframs dalb nach 1780, anderer noch später aufgefundener nicht zu gedenken.

Gine große Anzahl von Körpern kannte man als in nächster Beziehung zu biesen Metallen stehend: als vermeintliche Bestand= theile ober als Verbindungen berselben. Man kannte bie s. g. Metallfalke, und daß die Metalle in sie übergeführt werden durch Einwirkung von Feuer auf die ersteren ober durch Erhiten ber Metalle mit Salpeter ober bei Behandlung berselben mit Säuren. Zahlreiche Verbindungen der Metalle mit Schwefel waren bekannt: natürlich vorkommende und kunstlich bargestellte; und auch einzelne Verbindungen der Metalle mit Phosphor waren bereits dargestellt. Sehr viele Salze der Metalle, aus der Einwirkung der Sauren auf die letteren oder die Ralke berselben resultirend, waren bekannt, und auch solche hierherge= borige Verbindungen, welche in Folge wechselseitiger Zersetzun= gen ober selbst bei etwas complicirteren Vorgangen gebilbet werben (flüchtige Metallverbindungen z. B., welche bei bem Er= hißen von Metallkalken mit Rochsalz und Vitriolsäure entstehen).

Diesen Salzen stellten sich noch die an die Seite, welche die bamals bekannten Alkalien und Erden mit den verschiedenen Säuren bilden können. — Schon länger war das stücktige Alskali von dem sixen unterschieden; aber dem früher allein ober doch vorzugsweise beachteten seuerbeständigen Alkali, dem s. g. vegetabilischen, war in dem achtzehnten Jahrhundert — mit Bestimmtheit von dem Bekanntwerden der Versuche Duhamel's

1 Į. F S 2 ĭ

1735 an — bas aus bem Kochsalz zu erhaltenbe s. g. minera= lische als zweites zugetreten. — Mehrere Erben waren bereits als eigenthumliche erkannt, und über die Aehulichkeit des chemi= schen Berhaltens, welches einigen unter ihnen einerseits und ben eigentlichen Alkalien andererseits zukommt, herrschte kein Zweifel mehr. Alkalische Erben waren Kalk und Magnesia schon für Fr. hoffmann, welcher zuerst, von 1722 an, die lettere von dem ersteren unterschied; berselbe Forscher sprach bamals aus, baß die in bem Alaun mit Bitriolsaure verbundene Erde eine eigen= thumliche sei. Die Eristenz verschiedener, mit Sauren verbind= barer Erben wurde bald bestätigt, und die Erkenntnig bes Vor= tommens berselben in mannichfaltigen Substanzen hinderte nicht an ber Gewinnung ber Ginsicht, daß die Entbeckung noch anberer solcher Erben in Aussicht stehe. Als Marggraf 1754 und 1759 neben ber Bestätigung ber Eigenthümlichkeit ber Alaun= erbe und ber Magnesia bas Vorkommen berselben in verschiebe= nen Mineralien erwiesen, als er 1759 auch die Eigenthümlichkeit bes aus bem Rochfalz zu erhaltenben Alkali's bestätigt hatte, glaubte er geradezu aussprechen zu können: mehrere unter sich verschiedene s. g. alkalische oder absorbirende Erden werden wohl noch bekannt werben und auch mehrere fire Alkalien mögen eristiren. In reichem Maße ist biese Voraussagung später in Erfüllung gegangen; in die Zeit, beren Betrachtung uns hier beschäftigt, fällt minbestens noch die Entbeckung ber Barnterbe (burch Scheele 1774). — Die Eintheilung ber Erben in vier Arten: kalkige, gypsige, thonige und verglasbare, welche Pott mit Borbehalt, daß diese ihm als einfachste erscheinenben Erbarten wohl auch zerlegt werben könnten, um die Mitte bes achtzehnten Jahrhunderts aufrecht zu erhalten suchte, erwies sich bald einer= seits als unrichtig, sofern der Gnps auf Grund der Versuche Marggraf's (schon 1750) und Anderer als aus Ralkerbe, Bitriolfäure und Wasser, und etwas später auch der Thon als im Wesentlichen aus Alaunerde und Rieselerde zusammengesetzt betrachtet murbe, andererseits als unzureichend in Folge ber Anerkennung noch anderer Erben als eigenthümlicher. Aller= Ropp, Entwidelung ber Chemie.

bings wurde damals noch die verglasbare Erde ober Rieselerde mit den anderen Erden in Eine Classe zusammengestellt, wenn gleich unter Hervorhebung, wie verschieden sich die erstere Erde zu Säuren verhalte; ganz unbeachtet blieb, wie übrigens auch noch lange nachher, die schon von Tachenius 1666 ausgesprochene Ansicht, daß die Rieselerde selbst saurer Natur sei.

Die Bahl ber damals bekannten verschiedenen Sauren war bereits eine sehr beträchtliche. Aus früheren Jahrhunderten war ben Chemikern die Kenntniß der Salpeterfäure, der Salzfäure, bes Königswassers (welches, wie auch später noch, als eine besondere Säure betrachtet murbe) und ber Schwefelsäure zuge= kommen. Das achtzehnte Jahrhundert fügte ber Kenntnig dieser Säuren bald noch die mehrerer anderer hinzu: die Phosphor= säure wurde, namentlich durch Marggraf 1743, als eine eigenthümliche nachgewiesen; das von Homberg 1702 aus bem Borar erhaltene s. g. Sebativsalz wurde richtiger als eine Säure erkannt und von Bergman 1775 als Borarsäure bezeichnet. In das Ende der Herrschaft der Phlogistontheorie fällt noch die Entbeckung ber Flußfäure (vergl. S. 80). Von ber Vitriolsäure hatte schon Stahl (1702) die phlogistisirte Vitriolsäure (schwef= lige Säure) als eine besondere Säure unterschieden; Scheele unterschied 1774, wie später auch Andere, von der Salpetersaure bie phlogistisirte Salpetersäure (salpetrige Säure). Für bie s. g. fixe Luft ober Luftsäure (Kohlensäure) war durch Black's (1757), Cavendish's (1766) und Bergman's (1774) Un= tersuchungen festgestellt worben, daß sie ben Säuren zuzurechnen ist. Den weißen Arsenik, dessen saure Natur noch nicht beutlich erkannt war, lehrten Versuche Macquer's von 1746 an, bestimmter noch Versuche Scheele's 1775, zu einer unzweifelhaften Säure, der Arseniksäure, umwandeln; als Glieder der Classe von Säuren, die dann als Metallsäuren unterschieden wurden, entdectte Scheele 1778 die Molybbanfaure, 1781 die in dem Tungstein enthaltene (Wolfram=) Säure. — Der am Längsten bekannten Säure, der Essigsäure, war bereits eine be= trächtliche Anzahl anderer f. g. vegetabilischer Säuren zugetreten:

so, wie bereits bei ber Berichterstattung über Scheele's Lei= stungen (S. 80) anzugeben mar, die Weinsäure, die Oralfäure, bie Citronensäure, die Aepfelsäure, die Gallussäure; die schon früher bargestellten s. g. Benzoeblumen maren zu Bergman's Zeit als eine eigenthumliche Benzoesaure erkannt und bas f. g. Bernsteinsalz (bie Bernsteinsäure) war schon seit Lemern (1675) als eine ben Pflanzensäuren nahe kommende Säure betrachtet, von Bergman gerabezu benselben zugerechnet worden. Entbedung ber Milchfäure, ber Schleimfäure, ber Harufäure ift auch bereits bei ber Besprechung Scheele's erwähnt worden. Für die Erkenntniß mehrerer anderer Säuren waren Vorarbei= ten gemacht, ohne daß diese bis dahin zu der bestimmten und richtigen Unterscheibung ber betreffenben Gäuren geführt hatten. Wir verweilen hierbei nicht; auch nicht dabei, daß damals bereits manchmal eine Art Säure als eigenthümlich angesehen und mit einem besonderen Namen bezeichnet wurde, für welche spätere Arbeiten die Identität mit einer anderen nachwiesen.

Die vorstehenden Seiten lassen ersehen, daß eine große Zahl eigenthumlicher chemischer Substanzen bis zu dem Sturze ber Phlogistontheorie von den Anhängern der letteren ober bereits von ihren Vorgängern erkannt war. Aber diese Zahl murbe eine beträchtlich vergrößerte werden, wollte ich in vollständigerer Weise die damals schon als eigenthümliche unterschiedenen Gubstanzen aufzählen. Viele und selbst wichtigste Körper waren außer ben hier genannten schon vor jener Zeit entbeckt worden; mehrere selbst aus der Reihe derjenigen Substanzen, welche die Resultate späterer Forschungen als unzerlegbare betrachten ließen und bie uns noch als solche gelten. Der Phosphor mar, vorzugsweise burch Runckel's Bemühungen um die Darstellung besselben, jeit 1674 bekannt, und hundert Jahre später hatte Scheele die Veranderung der Salzfäure bei Einwirtung derselben auf Braunstein und den Körper, welchen wir jetzt als Chlor bezeichnen, kennen gelehrt. Was jetzt als Wasserstoff benannt wird, war durch die Untersuchungen von Cavendish schon 1766 (vergl. S. 68 f.) als eine eigenthümliche Unftart unterschies

ben; was wir jest als Stickstoff und als Sauerstoff benennen, ließen die Untersuchungen von Rutherford, Priestlen und Scheele 1772 und in den nächstfolgenden Jahren als besondere Luftarten erkennen (vgl. weiter unten bei der Besprechung der die atmosphärische Luft betreffenden Resultate). An eine Bervoll= ständigung der Angaben, welche bezüglich der Bekanntschaft mit zusammengesetzten Substanzen in bem Vorhergehenben gemacht sind, barf ich hier nicht benken, nur an Einiges noch erinnern, was Verbindungen angeht, die später als der organischen Chemie zugehörig classificirt murben (für die Gintheilung der Berbind= ungen in mineralische ober unorganische und in organische finden sich, von früheren Vorbereitungen für diese Unterscheidung abge= sehen, die Grundlagen bereits bei Macquer und bei Berg= man). Der Weingeist war schon lange (aber noch nicht ber ganz masserfreie) bekannt, und auch die bei ber Einwirkung ver= schiebener Säuren auf benselben entstehenden Producte, in welche Etwas aus der angewendeten Säure eingeht; auch der gewöhn= liche Aether, in welchem übrigens, wegen vermeintlicher Analo= gie mit den anderen Aetherarten, ein Gehalt an etwas aus ber zu seiner Bereitung angewendeten Bitriolsäure Stammenbem angenommen murde, wenn gleich Einzelne, namentlich Macquer, sich bagegen erklärten und Dieser es gerabezu aussprach, Aether sei Weingeist, welcher durch Entziehung von Wasser in seiner Mischung abgeändert sei. Flüchtige Dele waren mehrere bekannt. Als ben eigenthümlichen Bestandtheil bes Berlinerblau's und der von dem letteren sich ableitenden Verbindungen isolirte Scheele 1782 die Blaufaure. — Doch jedes Weitergeben in dem Versuche, eine vollständigere Aufzählung der eigenthumlichen Substanzen zu geben, welche bereits in ber jett von uns zu be= trachtenben Zeit entbeckt maren, murbe über die hier einzuhal= tenden Grenzen hinausführen und ist für Das, mas diese Zusam= menstellung bezweckt, nicht einmal nöthig. Ist aber auch eine er= schöpfendere Berichterstattung hierüber wie über die damals aus= geführten wichtigeren Arbeiten überhaupt nicht zulässig: Einiges ist boch noch einer eingehenderen Erörterung zu unterziehen,

und Dies betrifft zunächst die Ansichten, welche man zu jener Zeit bezüglich ber Zusammensetzung der verschiebenen Körper hatte.

Ziemlich vorgeschritten waren bereits die Kenntnisse, welche man über die Beziehungen einfacherer Substanzen zu zusammen= gesetzteren erworben hatte. - Anerkannt mar, baß gemisse Substanzen, unter Fortbauer berselben, in anderen zusammengesets= teren Substanzen als Bestandtheile berselben enthalten sind, und zwar nicht etwa nur hypothetische Grundstoffe sondern wirklich barstellbare Substanzen. Für eine größere Zahl solcher Körper, bie wir als Schwefelmetalle bezeichnen, war z. B. schon bamals außer Zweifel, daß sie gewöhnlichen Schwefel und welches Me= tall sie in sich enthalten; ber Zinnober ist wohl ber Körper, für welchen man am Frühesten richtige Erkenntniß findet (bis zu Geber läßt sie sich zurückverfolgen), daß er eine chemische Berbindung für sich barstellbarer Substanzen, und welcher, ist, und dieser Erkenntniß hatte sich später richtige Ginsicht in die Zusammensetzung mehrerer anberer Schwefelmetalle angereiht. — Allerbings hielt man noch an bem von früher überkommenen Sprachgebrauche fest, jebe auf ben Geschmackssinn wirkenbe unb in Wasser lösliche Substanz als Salz zu benennen. Aber als einfachere Salze hatte man bereits f. g. saure Salze einerseits, s. g. alkalische andererseits unterschieden, auch die ersteren gera= bezu schon als Säuren, die letzteren als Alkalien bezeichnet; als zusammengesetzte, neutrale ober Mittelsalze benannte man, na= mentlich nach G. F. Rouelle's Vorgang (1744), alle bie aus ber Vereinigung von Säuren mit Alkalien aber auch mit Erben und mit Metallfalken resultirenden, selbst schon unter Hinzurechnung solcher schwer= ober unlöslicher Körper zu Classe von Salzen, welche aus einer Säure und etwas die Eigen= schaften berselben Abstumpfendem (was damals bereits als die Basis bes Salzes bezeichnet wurde) bestehen. — Für bas aus Pflanzen und pflanzlichen Produkten burch Verbrennen barzustellende Alkali war die lange herrschende irrige Lehre, daß es

erst bei diesem Vorgange aus anderen Substanzen sich zusam= mensetze, burch Marggraf 1764 berichtigt worden; die (später von Lavoisier wieder bezweifelte) Präeristenz des Alkali's in ben Pflanzen, im Weinstein u. a. war von den meisten Chemi= tern anerkannt. — Black's Arbeiten (vgl. S. 57 ff.) hatten ten= nen gelehrt, mas für die Alkalien und die Erden den f. g. milben Zustand von dem ätzenden unterscheidet: daß die ätzenden Alka= lien und Erben die einfacheren Substanzen sind, die f. g. milben aber Verbindungen der ersteren mit fixer Luft. — Hatten schon frühere Chemiker, z. B. Lemery (1700), die Vermuthung auß= gesprochen, in der bei der Lösung eines Metalles in Sauren sich entwickelnden brennbaren Luft sei der brennbare Bestandtheil aus dem Metall enthalten, so führten Cavendish's Unter= suchungen (1766; vgl. S. 68 f.) noch bestimmter zu ber Ansicht, daß die Metalle überhaupt sich nur unter Ausgabe ihres Phlo= gistons, b. h. verkalkt, mit Säuren vereinigen. Die früher, noch um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts herrschende Lehre, daß die Metallsalze Säuren als den einen, ein Metall als den anderen Bestandtheil in sich enthalten, war berichtigt, wenn sie auch an Stahl einen Vertheibiger gefunden hatte, sofern bessen Meinung war, daß für die Vereinigung einer me= tallischen Substanz mit einer Säure ein Phlogistongehalt ersteren unerläßliche Bedingung sei; Bergman konnte bie wichtige Erkenntniß, daß ein Metall nicht als solches sonbern nur verkalkt in Verbindung mit Säuren eingeht, daß es bei ber Lösung in Säuren verkalkt wird, als eine sicher erwiesene betrachten.

Welche für sich barstellbare Substanzen Bestandtheile eines Körpers seien, wurde bereits in ganz ähnlicher Weise unterssucht, wie sie auch nachher stets in Anwendung geblieben ist. Die auffallenderen äußeren Eigenschaften eines etwa aus einer Verbindung abgeschiedenen Bestandtheiles gaben nicht allein die Anhaltspunkte für die Beurtheilung desselben ab, sondern auf die Natur der Bestandtheile eines Körpers schloß man bereits allgemein aus dem chemischen Verhalten; man prüfte die Löslich=

teit in gewissen Flussigkeiten, man untersuchte, ob eine Lösung bei der Mischung mit gewissen Reagentien, oder bei der Ein= wirkung bestimmter fester ober luftförmiger Substanzen beson= bere Farbungen giebt ober charakteristische Niederschläge sich bil= ben läßt, und man schloß aus dem Auftreten ober Ausbleiben solcher Erscheinungen barauf, welche Metalle, welche Sauren, welche Basen u. s. w. in bem zu untersuchenben Rörper ent= halten seien ober nicht. Nach Boyle's, Fr. Hoffmann's Marggraf's u. A. Vorarbeiten hatte Bergman die quali= tative Analyse in einer Weise ausgebildet, welche die Behand= lung berselben in ber bamaligen Zeit in ber That als ber in ipäterer eingehaltenen ganz vergleichbar erscheinen läßt, wie viel selbstverständlich diese spätere Zeit auch den Hülfsmitteln zur Analyse und den Renntnissen bezüglich der letzteren hinzugefügt hat. Mit passenden Lösungsmitteln, mit dem Aufschließen solcher Mineralien, welche ber Ginwirkung ber Gäuren wiberstehen, mit zweckmäßigen Reagentien, mit bem Verhalten und ben cha= rafteristischen Reactionen einer großen Anzahl wichtigfter Gubstanzen mar man bamals in einer nicht zu unterschätzenden Weise bekannt, und baburch befähigt, solche Substanzen als eigenthum= liche nachzuweisen, welche früher von ähnlichen nicht unterschieden oder überhaupt weniger beachtet worden waren; ich brauche hier nicht noch einmal daran zu erinnern, mas schon aus bem Norhergehenden erhellt: wie reich an Entbeckungen eigenthüm= licher Substanzen die Zeit war, welche dem Sturze der Phlogi= stontheorie vorausging. Und Dem, was man von der qualitativen Analyse auf nassem Wege bamals wußte und in Anwend= ung brachte, war auch bereits, wiederum ganz besonders durch Bergman (1773 bis 1779), eine weit vorgeschrittene Kenntniß von der Auwendung des Löthrohrs, namentlich für die Bestimmung von Mineralien und der Bestandtheile derselben, hinzuge= fügt. Die qualitative Analyse gehört zu Dem in der Chemie, was die durch Lavoisier eingeleitete neue Zeit von der vor= ausgegangenen, seinem ganzen Inhalte nach, boch mit Ausnahme ber Deutung ber Elementarzusammensetzung ber zu erkennenden

und zu unterscheidenden Substanzen, ohne erhebliche Umgestalt= ung und Bereicherung übernommen hat.

Aber auch mas die weiter zurückgebliebene quantitative Ana= lyse angeht, hat biese neue Zeit von ber ihr vorausgegangenen an Methoben und Resultaten mehr überliefert erhalten, als man nach ber früher vorherrschenben Richtung, vorzugsweise bas Qualitative ber Erscheinungen zu beachten und als bas zu Er= klärenbe anzusehen, erwarten möchte. Wie wichtig auch viele, jett zum ersten Male ausgeführte quantitative Bestimmungen waren: ber größere Theil Dessen, mas die s. g. antiphlogistische Chemie zunächst über die quantitative Zusammensetzung der ver= schiebenen Körper anzugeben wußte, beruhte noch ganz auf ben burch die letzten Anhänger der Phlogistontheorie gemachten Er= mittelungen ober war aus ber Sprachweise ber von biesen Che= mikern noch beibehaltenen Vorstellungen in die der durch La= voisier zur Anerkennung gebrachten Ansichten übersett. barf hier nicht versuchen, in Ginzelnheiten eingehend Dieses nach= zuweisen; aber eben so wenig barf ich versäumen, baran zu er= innern, daß eines der wichtigsten Principien der quantitativen Analyse in jener früheren Zeit bereits erkannt war und von ihr an die spätere mitgetheilt worden ist: daß nämlich (was wieberum Bergman geltenb gemacht und angewendet hat) eine Substanz behufs ber Bestimmung ihres Gewichtes nicht im reinen Zustand isolirt zu werben braucht, sonbern zweckmäßig in Form einer geeigneten Verbindung von bekannter Zusammensetzung abgeschieben und gewogen werben kann.

Auch für die Gasanalyse waren bereits, unabhängig von Lavoisier, die Grundlagen gewonnen: in der Unterscheidung verschiedener Gase nach ihren Eigenschaften und ihrem Verhalten zu anderen Körpern, in der Bestimmung des Volumverhältnisses mehrerer Gase in Mischungen derselben durch die Anwendung von Absorptionsmitteln für einzelne Bestandtheile solcher Misch= ungen und durch die Benutzung anderer Hülfsmittel, wie sie (z. B. das Salpetergas) namentlich für die Eudiometrie (die Er= mittelung des Sauerstoffgehaltes in Lust) versucht waren.

Bas die Verwandtschaftslehre betrifft, hatte auch die jest unserer Betrachtung unterliegenbe Zeit alles Das an Kenntniß erworben, über was die mit Lavoisier beginnende neue Aera junachft bisponirte. Wohl hatten sich noch bei Ginigen Erinnerungen an frühere Jrrlehren erhalten, namentlich an die, daß die Berbinbbarkeit zweier Körper auf einen gemeinsamen Gehalt berselben an bem nämlichen Bestandtheile hinweise, ober mit anberen Worten, daß die Verbindbarkeit ber Körper auf einer Affinität ober Berwandtschaft berselben im eigentlichen Sinne bes Wortes beruhe. Aber ber Begriff ber chemischen Anziehung stand für die Meisten richtiger erfaßt bereits da. Ich verfolge nicht in ber Betrachtung ber Aussprüche einzelner Chemiker, wie die Vorstellungen barüber sich allmälig ausgebilbet haben, auf was die Bildung gleichartiger Körper aus ungleichartigen Substanzen, bas Verbrängen eines Bestandtheils einer Berbinbung burch eine mit dem anderen Bestandtheile sich vereinigende Gubstanz beruhe: wie Einige schon im siebenzehnten Jahrhundert sich bahin geäußert haben, daß zwischen ben ber Vereinigung fähigen Substanzen eine Art von Zuneigung, und zwar in ungleich hohem Grabe zwischen verschiedenen Substanzen, vorhanden und bie Ursache bieser Fähigkeit sei; wie Andere eine solche Ansicht, als leblosen Substanzen eine Befähigung zu bewußter und auswählender Einwirkung auf andere beilegend, verworfen und die Bilbung der Verbindungen und die Zersetzung derselben durch s. g. Wahlverwandtschaft als wesentlich barauf beruhend betrach= tet haben, daß zwischen ben kleinsten Theilchen verschiebener Substanzen, auf Grund ber Form bieser kleinsten Theilchen, eine enge, und zwischen je anderen Substanzen in ungleichem Grab enge, Aneinanderlagerung statthaben und entsprechende An= haftung eintreten könne; wie wieberum Andere, von jeder An= gabe ber Ursache ber Bilbung und Zersetzung von Verbindungen absehend sich barauf beschränkten, bem thatsächlich Festgestellten Ausbruck zu geben. Was in letterer Beziehung allmälig erkannt wurde: die Ersetzung je einer unter verschiebenen Substanzen in ber Verbindung mit einem gewissen Stoffe burch eine anbere;

was die Anordnung solcher Substanzen in Beziehung auf ihre Vereinigung mit einem gewissen Stoff in Reihen vorbereitete, wie solche namentlich durch St. F. Geoffroy 1718 in Dessen Tables des rapports für verschiedene Stoffe aufgestellt wurden, — auch darüber kann ich hier nicht unter specieller Hervorhebzung der einzelnen Stusen vorschreitender Erkenntniß berichten. Was an Einsicht über die Verwandtschaftstraft, über Verwandtsschaftsvorgänge bis zu dem Sturze der Phlogistontheorie erlangt war und den letzten Anhängern dieser Theorie, namentlich Vergeman, als ein gut abgeschlossener Theil des chemischen Wissenstlar vorlag, mag in dem Folgenden kurz zusammengefaßt werden.

Als chemische Verwandtschaft ober Attraction wurde damals bereits die zwischen zwei Körpern gegenseitig wirkende Kraft bezeichnet, welche die Bildung eines dritten: einer die beiben ersteren in sich enthaltenden Verbindung veranlaßt. In welchen Beziehungen diese Kraft zu ber allgemein zwischen Körpern sich äußernden Anziehungskraft stehe: ob sie nur eine besondere Wirkungsweise ber letteren sei ober nicht, in wiesern ersteren Falles die verschiedene Form u. Al. der kleinsten Theilchen der Körper einen Ginfluß auf die Wirkungsweise dieser Kraft aus= üben könne, mar bereits in Betracht gezogen, aber ohne zu bestimmteren Resultaten und verbreiteter angenommenen Ansichten geführt zu haben. Wohl aber findet man schon damals bei allen Chemikern, welche überhaupt auf berartige Fragen eingingen, die Ansicht, daß die Körper aus kleinsten Theilchen bestehen, welche bei verschiedenen Körpern ungleichartig seien, und daß chemische Verbindung auf der Aneinanderfügung ungleichartiger Theilchen durch die chemische Anziehung oder Verwandtschaft be= ruhe; die Ungleichartigkeit der kleinsten Theilchen verschiedener Körper betrachtete man als begründet in der Anhäufung der= selben Urmaterie zu Theilchen von ungleicher Schwere (welche Hypothese schon lange vor dem Sturze der Phlogistontheorie bedeutende Vertreter gefunden hatte), oder in dem Bestehen dieser Theilchen aus verschiedenen Arten einfachster Materie, ober namentlich in der ungleichen Zusammensetzung dieser Theilchen aus verschiedenen (häusig hypothetischen) Arten einfachster Materie ober verschiedenen selbst schon zusammengesetzten Substanzen, oder endlich auch in dem Zusammengesetztsein dieser Theilchen aus denselben einfacheren Substanzen aber nach ungleichem Vershältniß.

Nach ber schon in jener Zeit geltenben Ansicht wirkt die chemische Anziehungs= ober Verwandtschaftskraft zwischen ver= schiebenen Paaren von Körpern mit ungleicher Stärke, und beruht hierauf, daß eine Verbindung in der Art zersetzt werden tann, daß ein Bestandtheil berselben den anderen losläßt, um mit einer britten, der zersetzenden Substanz eine neue Verbind= ung einzugeben. — Auf bie ungleiche Stärke ber Vermanbt= schaft wurde baraus geschlossen, in welcher Ordnung von Gub= stanzen ähnlicher Art, z. B. verschiebenen Basen, eine die andere, diese wieder die britte u. s. f. aus der Verbindung mit derselben anbersartigen Substanz, einer Saure z. B., abscheibet. Für jebe ber bamals bekannten Säuren war in dieser Art ermittelt, in welcher Reihenfolge bie Verwandtschaftsgrößen verschiebener Gub= stanzen abnehmen; für jebe ber bamals bekannten Basen gleich= falls, aber auch noch für eine ganze Anzahl anberer Körper: die verschiebenen Metalle, Schwefel u. a. — Wahrgenommen hatte man, daß die Reihenfolge dieser Verwandtschaftsgrößen, bemessen nach Bersetzungserscheinungen, für bie nämlichen Rörper nicht unter allen Umständen dieselbe ist und namentlich je nach ber Einwirkungstemperatur sich ändern kann; zweifache Ber= manbtschaftstabellen murben beshalb, wie Dies Baumé 1773 vorgeschlagen hatte, durch Bergman von 1775 an für die verschiedenen Körper aufgestellt: angebend, wie die Größen der Verwandtschaften anderer Substanzen zu jedem der ersteren bei Reactionen auf nassem Wege und wie bei Reactionen auf trodnem Wege sich folgen. — Ohne erheblichen Ginfluß auf die Lehre von der Verwandtschaft auszuüben, mar auch bereits in Betracht gezogen, ob für gemisse Classen von Körpern: die Ba= jen gegenüber ben Säuren und umgekehrt, sich auf die Ver= wandtschaftsgrößen aus den Gewichtsmengen schließen lasse, nach welchen die Vereinigung von Gliebern der einen mit Gliebern der anderen Classe zu neutralen Salzen statt hat.

Die als Zersetzungen auf Grund einfacher Wahlverwandt= schaft bezeichneten Vorgänge waren bamals bereits gerabe so aufgefaßt, wie Dies später auch gewöhnlich geschehen ist. auch mit ben auf boppelter Wahlverwandtschaft beruhenden Zer= setzungen mar man gut bekannt und betrachtete biese Vorgange gleichfalls in berselben Weise, wie die späteren Chemiker es meist gethan. Bang so, wie Dies noch in neuerer Zeit geschehen — nur unter Anwendung ber früher gebräuchlichen und jett allerbings nicht mehr geläusigen chemischen Zeichen — hat schon Bergman für beiberlei Arten von Zersexungen bie Borgange schematisch bargestellt: welche Körper zur Einwirkung kommen und welche bei berselben resultiren. Und als auf reciproker Verwandtschaft beruhend findet man bereits damals (so bei Macquer 1778) solche Verwandtschaftserscheinungen unterschieben, welche wir jest noch unter berselben Bezeichnung ver= stehen.

So weit war die Verwandtschaftslehre bereits vor dem Sturze der Phlogistontheorie durch Lavoisier ausgebildet.

Wie beträchtlich ber Reichthum an Kenntnissen war, welchen die Chemiker in jener Zeit bereits erworben hatten, geht aus bem Vorstehenden hervor. Empirische Kenntnisse waren es allerbings meistens, über welche hier berichtet wurde; aber es sehlte doch auch die Erhebung zu allgemeineren Gesichtspunkten und zwar selbst zu solchen nicht, die zu umfassenderen und wichtigen Ansichten kommen ließen. Auch an irrige Weinungen, welche bezüglich hier schon betrachteter Gegenstände damals noch galten, war manchmal zu erinnern; in ungleich höherem Grade jedoch wird Dies in dem Folgenden der Fall sein, wo ich darzulegen habe, welche Ansichten man damals über die von der Chemie als entsernteste anzuerkennenden Bestandtheile der Körper- für begründet hielt. Zugleich mit diesem Gegenstand habe ich einiges

Andere, sich paßlich an ihn Anschließende, hier zu besprechen, und da noch mehrsach ersehen zu lassen, wie man auch schon das mals Richtiges wußte und bachte; aber bezüglich der Elementarzusammensetzung der Körper und überhaupt der entsernteren Bestandtheile derselben waren noch irrige Vorstellungen die herrsichenden. Und sehr erschwert wird jetzt die Berichterstattung; kaum möglich ist es ost, den Sinn verbreiteter Lehren kurz und genau anzugeden, denn was in ihnen damals als Tiese galt, erscheint uns jetzt als Unklarheit, verhindernd daß man bis auf den Grund sehe.

Mehr als zweitausend Jahre waren vergangen, seit Ari= stoteles seine Lehre von der Ursache der Verschiedenheit der Körper und von den vier Elementen aufgestellt hatte. In wech= selnbem Grade des Verständnisses und der Anerkennung war diese Lehre geblieben; in die Chemie hatte sie, verwebt mit der Aufstellung demischer Grundbestandtheile ber Rörper, mindestens von dem achten Jahrhundert an Eingang gefunden, aber gegen die ausschließlichere Berücksichtigung jener Grundbestandtheile war sie mehr und mehr zurückgetreten; bekampft war sie hier ichon in dem siebenzehnten Jahrhundert von van Helmont, von Boyle und von Anderen, so daß wir kaum erwarten dürften, sie in dem achtzehnten Jahrhundert noch als erheblich uns in Betracht kommend vorzufinden. In der That: von den strengen Anhängern bes Stahl'schen Systemes um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts wird die Aristotelische Lehre als eine ben Chemikern nicht genügenbe hingestellt, sondern als et= was zuerst von Becher richtig Eingesehenes, daß als mahre Elemente Wasser und Erbe existiren und zwar von der letteren die drei S. 42 f. besprochenen Arten *). Aber sofort erhielt dann,

^{*)} So z. B. in Junder's Conspectus chemiae, I. Theil, S. 82 der deutschen Bearbeitung (1749): "Höchst bemerdenswürdig ist die Bestimmung und der Unterscheid der Principiorum, den Becher zuerst aus der Uebung in chemischen Arbeiten und durch gesundes Nachdenden eingesiehen, und so ferne, als solche die allgemeinen materiellen Elemente aller

und zwar nicht im Widerspruche zu dem von Becher und Stahl Erkannten sondern zur Vervollständigung desselben, die Wiedereinführung der Aristotelischen Lehre die Zustimmung Viesler. Fragt man in der Zeit, welche dem Auskommen des Las voisie r'schen Systemes vorausging, die bedeutendsten Reprässentanten des damaligen chemischen Wissens nach den Elementen der Körper, so erhält man die Antwort, daß Erde, Wasser, Lust und Feuer noch immer als Elemente anzuerkennen seien*),

Dinge sind, ans Licht gebracht hat: 1) bas Wasser ober bas seuchte stüssige Grundwesen — ——; 2) bie Erde ober ein trocknes bichtes Grundwesen; dieses unterscheidet sich wieder in drey besondere Arten, denn da ist: a) die erste Grunderde, die sich vornemlich als glasartig äußert ——, b) die zwehte ist die seuerfähige Erde — —, c) die dritte die mercurialische, metallmachende — — ". Daselbst S. 116 s. sindet man angegeben, weßhalb die Aristotelische Lehre nicht genüge; vorgeworsen wird ihr namentlich, daß sie die Ratur des Feuers nicht recht erkläre und daß sie unter die Jahl der Elemente auch die Luft ausgenommen habe, von welcher gar nicht sesstsche ob sie überhaupt als Bestandtheil in eigentliche chemische Berbindungen eingehen könne.

*) Dieser Ansicht war namentlich Macquer, und carakteristisch für die damalige Beit sind seine Darlegungen hierüber sammt seiner Berwunderung, daß dieses Resultat der erst so spat entwidelten wissenschaftlichen Themie mit der so viel früher aufgestellten Lehre des Stagiriten ganz übereinstimme. In seinen Elémens de chymie théorique (1753; p. 2) bespricht Macquer, daß man die Berlegung ber Körper nur bis zu einer gemissen Grenze treiben könne, über welche hinaus alle Bemuhungen fructlos seien. Welche Hulfsmittel ber Berlegung man auch anwende: stets tomme man zu gewissen Substanzen, welche nicht weiter in ber Art veranderlich seien, daß sie zerlegt werden konnten; sie geben für die Berlegungstunst die Echranten ab, über welche diese nicht hinaus kommen tann. Diese Substanzen musse man als Principien ober Elemente bezeichnen; minbestens erscheinen sie uns als solche. Solche seien hauptsach= lich die Erde und das Wasser, die Luft und das Feuer. Mögen auch diese Zubstanzen nicht wirklich die Primordialtheile der Materie und die einfachsten Glemente sein: und, meint Macquer, find fie unzerlegbare, und er glaubt, daß es vernünftiger fei, Dies anzuerkennen und diese Subftangen ale wirklich einfache und bomogene Körper, als Grundbeftandtheile (principes) der anderen Körper zu betrachten, als in uncontrolirbare Speculationen barüber einzugeben, aus welchen noch einfacheren Stoffen bie genannten Gubstangen besteben mogen. Dieje Grundbestandtheile seien in den verschiedenen Korpern in ungleicher Menge enthalten, einzelne ber

ober doch minbestens, daß die Meisten an diese Elemente glau= ben *). Dabei war im Princip ganz richtig erkannt, was

ersteren in einigen Körpern gar nicht; so seien Luft und Wasser aus der Busammensetzung ber Metalle ganzlich ausgeschlossen. Roch später, in der Ausgabe seines Dictionnaire de chimie von 1778 (T. I, p. 376), sagt Macquer: On donne en chimie le nom d'élémens aux corps qui sont d'une telle simplicité, que tous les efforts de l'art sont insuffisans pour les décomposer, et même pour leur causer aucune espèce d'altération; et qui, d'une autre part, entrent comme principes ou parties constituantes dans la combinaison des autres corps, qu'on nomme pour cette raison corps composés. Les corps auxquels on a reconnu cette simplicité, sont le feu, l'air, l'eau et la terre la plus pure; parce qu'en effet les analyses les plus complètes et les plus exactes qu'on ait pu faire jusqu'à présent, n'ont jamais produit autre chose en dernier ressort, que les unes ou les autres de ces quatre substances, ou toutes les quatre, suivant la nature des corps qui ont été decomposés. Il est très-possible que ces substances, quoique reputées simples, ne le soient pas, qu'elles soient même très-composées, qu'elles résultent de l'union de plusieurs autres substances plus simples, ou qu'elles soient transmuables de l'une en l'autre, comme le pense M. le comte de Mais comme l'expérience n'apprend absolument rien sur cela, on peut sans aucun inconvénient, on doit même regarder en chimie le feu, l'air, l'eau, et la terre, comme de corps simples; parce qu'en effet ils agissent comme tels dans toutes les opérations de cet art. Les chimistes appellent aussi les élémens Principes primitifs. Und in demselben Werte dann noch (T. II, p. 295): On doit regarder comme démontré présentement, et d'après les travaux de Becher et de Stahl, que l'eau, la terre et le feu entrent véritablement comme principes dans la composition des corps. Les expériences de plusieurs physiciens et chimistes, et sur-tout celles de Boyle et de Hales, de MM. Black, Priestley, et de tous les chimistes modernes qui ont travaillé sur les gaz, nous ont fait connoître depuis, qu'il y a beaucoup de corps dans la composition desquels l'air entre aussi comme principe, et même en très-grande quantité: ainsi, si l'on joint ce quatrième principe aux trois autres dont nous venons de parler, on reconnoitra, sans doute avec étonnement, que nous admettons à présent comme principes de tous les composés les quatre élémens, le feu, l'air, l'eau et la terre, qu'Aristote avoit indiqués comme tels, bien long-temps avant qu'on eût les connoissances de chimie nécessaires pour constater une pareille vérité.

*) So sagt Benel in dem Artikel Principes in Diderot und d'Alemberts Encyclopädie bald nach 1750, nach der Angabe, daß die

unter einem chemischen Elemente zu verstehen sei: eine durch chemische Hülfsmittel nicht weiter zerlegbare Substanz; und bei dieser letzten Anerkennung der Aristotelischen Elemente als der chemischen glaubte man wirklich sich mit Dem, was die erperimentale Forschung lehre, in llebereinstimmung zu besinden. — Aber fast selbstverständlich ist es, daß man unter den Benenmungen für diese Elemente sich wesentlich Anderes dachte, als es der griechische Philosoph gethan hatte; die Bedeutung dieser Benenmungen war Allem angepaßt, was die späteren chemischen Forschungen ergeben zu haben schienen.

Unter Erbe hatten Becher und Stahl, und die zunächst ihnen folgenden Chemiker Alles verstanden, was der Annahme des starren Zustandes, oder des Eingeheus in eine starre Berbindung als Bestandtheil derselben fähig ist. So vag wie diese Behauptung klingt: ich wüßte nicht anders die Mannichfaltigkeit der Bedeutungen, in welchen man von jenen Zeiten an dis etwas nach der Mitte des achtzehnten Jahrhunderts den Kunstausdruck "Erde" gebraucht sindet, zusammen zu sassen; erhielt sich doch von Becher und Stahl her bei den Chemikern lange die Ansicht, das Phlogiston sei, als sähig in starre Verbindungen einzugehen, selbst erdiger Art, und meinte doch noch Bergman,

Grundprincipien oder Elemente einfachste, unzerstörbare, in ihren Berbinbungen fortbauernbe Körper seien: Die neueren Chemiker haben bie vier Aristotelischen Elemente als solche Principien anerkannt: das Feuer als Phlogiston, die Luft, das Wasser und die Erde. Aber diese Aufzählung sei unvollständig und unrichtig, so fern es verschiedene Erden gebe. Bahrscheinlich sei die eigentlich elementare Erde eine der vier bekannten: verglasbare, thonige, taltige und gypsige, und bie anderen seien Zusammensetzungen der ersteren; nur wisse man noch nicht, welche von den vier Erben die einfache sei, und vielleicht sei auch gar keine berselben die eigentliche Elementarerbe. — So sagt Scheele in seiner 1777 veröffentlichten Abhandlung von der Luft und dem Feuer, S. 1 f. nach der Klage, über die Bahl der Grundstoffe seien die Chemiker nicht einig, und diese Frage zu beantworten sei eine ber schwierigsten Aufgaben, welche zu lösen von Einigen als hoffnungslos betrachtet werde: "Andere glauben, daß die Erde und das Phlogiston diejenigen [Elemente] sind, aus welchen die ganze körperliche Natur ihren Ursprung genommen hat. Die Meisten scheinen ben peripatetischen Elementen ganglich zugethan".

bas Wasser scheine eine burch Wärme verflüssigte Erbe zu sein. Aber ben meisten Chemikern galt bann als charakteristisch für bas als Erbe zu Bezeichnenbe bie Feuerbeständigkeit; unter bie Benennung "Erbe" tam ber Begriff, welchen, als ben eines supponirten demischen Grundbestandtheiles, Basilius Balen= tinus und Paracelsus unter ber Bezeichnung "Salz" an= gebeutet hatten. Die "Erbe", so lehrte noch Macquer, sei fir und widerstehe, wenn rein, dem heftigsten Feuer; als wesentlich aus Erbe bestehend habe man zu betrachten, mas von einem Körper bei stärkster Einwirkung bes Feuers übrig bleibt; und er hielt immer daran fest, die verschiedenen Erben, welche schon zu seiner Zeit als besondere bekannt waren, seien wohl nur in Folge von Beimischungen anderer Substanzen in ihren Gigenschaften vari= irende Abanderungen Giner Glementarerbe, welche am Reinsten in ber verglasbaren (Riesel=) Erbe gegeben fei. Bergman ba= gegen gestand es zwar zu, bag vielleicht alle Erben einen gemein= schaftlichen Ursprung und einen einzigen Urstoff haben bürften, rieth aber boch sehr vorsichtig an, alle biejenigen Erben einst= weilen als ursprüngliche anzusehen, beren Grundmischung noch nicht durch Versuche wirklich ermittelt sei. Und factisch sind die als besondere erkannten Erben (vgl. S. 97) in der vor Lavoisier vorhergehenben Zeit, auch bei bem Zugestänbniß einer möglichen näheren Beziehung berselben unter einander, als grundverschiebene betrachtet und besprochen worden.

Das Wasser galt noch als ein Element; baran, baß basjelbe nicht weiter zerlegt werben könne, zweiselte während ber Zeit, auf welche wir hier zurückblicken, Niemand. Allerdings ist von Anhängern der Phlogistontheorie zuerst das Thatsächliche entbeckt worden, aus dem die Zusammengesetztheit des Wassers hervorging, und zuerst ausgesprochen worden, daß das Wasser ein zusammengesetzter Körper sei; aber fast schon jenseits der Grenze, dis zu welcher die unabhängig von Lavoisier erworbenen chemischen Kenntnisse hier zu betrachten sind, fällt, was in dieser Beziehung entdeckt und ausgesprochen wurde, und ich stehe deßhalb davon ab, über es als bereits jener Zeit zugehörig Jahrhunderts an oft ausgesprochene Aussicht, daß das Wassersich, namentlich durch längeres Erhitzen und durch wieders holtes Destilliren (in Glasgesäßen), zu Erde umwandeln lasse, war bald nach 1770 (La voisier selbst trug mit einer seiner Erstlingsarbeiten zu dieser Zeit, vor jeder Anzweiflung der Phlogistontheorie, wesentlich dazu bei) als widerlegt anzusehen, mindestens von den bedeutendsten Chemikern als irrig betrachtet.

Aber für die Luft wurde mit größerer Bestimmtheit schon vor dem Sturze der Phlogistoutheorie erkannt, daß sie nicht, in dem Sinne wie man es so lange angenommen hatte, ein Element sei.

Vor Allem war bald nach der Mitte des achtzehnten Jahr= hunberts Das nachgewiesen worben, baß es ganz verschiebene luftförmige Körper giebt, und nicht etwa nur Gine Luft, beren Eigenschaften burch Beimischungen abgeanbert sein können. van Helmont verfrüht über die Eristenz verschiedener Gase neben der atmosphärischen Luft behauptet hatte, war durch die Arbeiten von Black, von Cavendish, von Priestlen außer Zweifel gestellt; auch für ben Letteren war, wie er selbst es aussprach, "Luft" nur noch eine Form, b. i. ein Aggregat= zustand, und nicht Gine Substanz. Ich brauche hier keine besondere Zusammenstellung der eigenthümlichen Luftarten zu geben, mit welchen die Chemie bis gegen bas Ende ber Herr= schaft ber Phlogistontheorie hin bekannt murde; für die Be-Sprechung der letzten Nepräsentanten der Chemie in jener Zeit, S. 59 bis 82, mar die Berichterstattung gerade barüber ein Hauptsächliches, wie durch biese Forscher solche Luftarten, und welche, erkannt, wie die Gigenschaften berselben ermittelt, die Resultate der Einwirkung auf andere Substanzen untersucht wurden. Einzelne - so z. B. Macquer - glaubten aller= bings noch baran festhalten zu sollen, es sei theoretisch mahr= scheinlich, daß es Gine Elementarluft gebe, von welcher die mannichfaltigen Luftarten, die man als besondere unterschieden hatte, nur Abanderungen seien — ganz Dem entsprechend, mas

vorhin (S. 113) über ben Glauben an eine Elementarerbe, und baß bie verschiedenen eigenthumlichen Erben nur Abanderungen berselben seien, erinnert wurde -, aber wieberum ohne bag Dies gehindert hatte, gemisse Luftarten als grundverschiedene zu betrachten und zu besprechen. Auch die in früherer Zeit öfter ausgesprochene, namentlich bei Stahl sich findende Ausicht war damals zurückgetreten: daß Wasser in die Zusammensetzung ber verschiedenen, in sbesondere der kunstlich darzustellenden Luftarten eingehe, diese gleichsam nur burch Beimischungen zu permanenten Luftarten abgeanderter Wasserbampf seien; später erst: als die fünstliche Hervorbringung von Wasser Gegenstand bes Streites zwischen den Vertheidigern der Phlogistontheorie und den An= hängern bes Lavoisier'schen Systemes mar, suchten Einige ber ersteren diese Ansicht wieder zur Geltung zu bringen. — Als unter sich und von der gemeinen Luft verschiedene Luftarten waren, neben vielen anderen, namentlich die fire Luft und die brenn= bare Luft anerkannt, und für die verschiebenen Luftarten auch, baß sie — ber Lehre Stahl's und ber zunächst ihm Folgenben entgegen, welche der Luft schlechthin die Fähigkeit abgesprochen hatten, als Bestandtheil in eigentliche chemische Verbindungen einzugehen — sich mit anderen Substanzen demisch vereinigen tonnen; die fire Luft murbe als ein Bestandtheil ber milben Alkalien betrachtet, die brennbare Luft als ein Bestandtheil ber Metalle, aus welchen sie durch Lösen derselben in gewissen Säuren frei gemacht werben können. — Für einzelne Luftarten, die aus verschiebenen Gauren zu entwickelnben z. B., glaubten Ginige noch an einen mahrscheinlichen Zusammenhang entsprechenber Art, wie er ihnen als für die Substanzen selbst annehmbar erschien, aus benen die Luftarten entwickelt werben können; beutlicher wird Dies werben, wenn ich weiter unten barüber ipreche, welche Beziehungen zwischen ben verschiedenen Sauren bamals noch Ginige vermutheten. — Daß bei ber Anerkennung verschiebener eigenthumlicher Luftarten in jener Zeit noch ein= zelne, in gewisser Hinsicht ähnliches Verhalten zeigende mit Un= recht zusammengeworfen wurden, kann kaum wundern; namentlich

machte man damals fast durchgängig noch keine Unterscheidung zwischen der in eben erinnerter Weise (durch Lösen von Metallen in Säuren) darzustellenden brennbaren Luft und mehreren anderen brennbaren Gasen, deren Entwickelung unter gewissen Umständen beobachtet war.

Von besonderer Wichtigkeit ist, mas bezüglich ber atmosphärischen Luft erkannt war. Vorausgesehen waren schon in ber zweiten Hälfte bes siebenzehnten Jahrhunderts Resultate, welche erst hundert Jahre später eigentliche Begründung und dann bauernbe Anerkennung erhalten sollten. Was bamals englische Forscher: Hooke 1665, namentlich Mayow 1669, bann auch Willis 1671 behauptet hatten: in der Luft sei ein, auch in die Zusammensetzung des Salpeters eingehender Bestandtheil als activer enthalten, auf bessen Ginwirkung auf brennbare Sub= stanzen die Verbrennung der letteren, auf dessen Verzehrung bei der Verbrennung auch die Verminderung eines mit Wasser abgesperrten Volumes Luft bei diesem Vorgange beruhe; welcher in ähnlicher Weise bas Athmen unterhalte und babei in animalischen Organismen Wärme sich erzeugen lasse; welcher (nach Manow) nicht nur in die Zusammensetzung der Salpetersäure sondern auch in die der Vitriolsäure eingehe, bei der Umwandlung von Gisenkies zu Gisenvitriol dem ersteren zutrete, überhaupt ein Bestandtheil der Säuren sei, wenn er gleich nicht selbst die Natur einer Säure habe, und sich mit ben Metallen bei ber Verkalkung berselben vereinige und die hierbei stattfindende Gewichtsvermehr= ung verursache, - alles Dieses, was in Erkenntnig und Deutung von Thatsächlichem, ja selbst im Gebrauche ber Beneunungen für den wirksameren Bestandtheil der Atmosphäre*) einer erst lange nachher kommenden Zeit vorausgriff, erscheint bald wie

^{*)} Dieser wurde von Mayow als der Spiritus igneo-aëreus, gewöhnlicher indessen mit Rücksicht darauf, daß er in dem Salpeter enthalten sei, als Spiritus nitro-aëreus bezeichnet. Aber an die später für den Sauerz stoff gebrauchten Benennungen: Lebensluft, Feuerluft, erinnert ganz, wie dieser Bestandtheil der Luft sich bereits bei Mayow als der Spiritus vitalis, igneus bezeichnet sindet.

fast ganz vergessen. Aber vom Jahre 1772 an wurde bie Untersuchung ber Luft neu in Angriff genommen: Ruther= ford lehrte ba ben zur Unterhaltung bes Athmens und ber Berbrennung nicht tauglichen Bestandtheil der Atmosphäre als eine besondere Luftart kennen, Priestlen (vgl. S. 63) 1774, Scheele (vgl. S. 78) balb nachher ben anderen, die Berbren= nung und das Athmen unterhaltenben Bestandtheil für sich bar= stellen; die Ansicht, daß biese beiben Luftarten sich nur burch ein Mehr ober Weniger: Sättigung mit Phlogiston ober Frei= sein von Beladung mit bemselben, unterscheiben, trat balb zurück gegen die, weitere Vermuthungen über die Constitution dieser Körper und ber gleichfalls in der Atmosphäre nachgewiesenen firen Luft nicht ausschließenbe, baß bie gemeine Luft ein Gemische mehrerer besonderer Luftarten sei. Ganz auf die Arbeiten ge= stütt, welche noch ber Periode ber Phlogistontheorie angehören und von Anhängern ber letteren ausgeführt wurden, konnte Bergman 1777 bavon als von etwas sicher Festgestelltem sprechen, daß die atmosphärische Luft kein einfacher Körper sei, sondern zum größeren Theile aus s. g. schäblicher ober mephiti= scher, zum kleineren Theile aus s. g. reiner, zum kleinsten Theile aus f. g. firer Luft ober Luftsäure bestehe.

War bei den Erweiterungen der chemischen Kenntnisse länger zu verweilen, welche die "Luft" betreffen, so wird dies auch des züglich der Ansichten der Fall sein, welche man über das Feuer hegte. Hatte doch die Chemie es seit längerer Zeit als ihre Hauptaufgabe angesehen, die Einwirkung des Feuers auf die verschiedenen Körper richtig zu deuten, zu erklären, auf was die Fähigkeit gewisser Substanzen beruhe, an der Luft erhitzt Feuer zum Vorschein kommen zu lassen, und die Vorgänge zu erkennen, welche den eigentlichen Verbrennungen analoge sind.

Von den Ansichten, welche hierüber zu der jetzt von uns zu betrachtenden Zeit herrschende oder doch besonders beachtete waren, ist sehr schwer innerhalb des kleinen Rahmens, welcher hier dafür beausprucht werden darf, ein Bild zu entwerfen, und für nur wenige, ganz besonders wichtige Punkte ist eine etwas eingehendere Behandlung zulässig. Diese Punkte sind die Vor= stellungen über das Phlogiston, über das Wesen der Wärme und über die Natur des Feuers.

In der Schilberung der allmäligen Entwickelung unserer Wissenschaft durch Besprechung der wichtigsten Repräsentanten berselben wurde namentlich auch angegeben, wie ein Princip der Veränderlichkeit der Körper durch Feuer in weit entsernter Zeit bereits unter der Bezeichnung des schweseligen angenommen worsen war und wie die frühere gröbere Vorstellung von diesem Grundbestandtheil der Körper zu der Auffassung des Phlogistons gleichsam verseinert wurde. Ich habe (S. 45 ff.) berichtet, was Stahl bezüglich des Phlogistons behauptete und experimental beweisen zu können glaubte: daß ein und derselbe Stoff in den verbrennlichen organischen und mineralischen Substanzen, namentzlich auch in den Wetallen, enthalten sei; welche Weinungen bezüglich dieses Stoffes, des Phlogistons, in der zweiten Hälste des vorigen Jahrhunderts die da noch an seine Existenz glauzbenden Chemiker hatten, ist hier darzulegen.

Daß etwas als Phlogiston Benanntes in allen eben ge= naunten Substanzen eristire, daß dieser Grundbestandtheil der= selben bei Verbrennungs= ober Verkalkungsvorgängen austrete, wurde nicht bezweifelt. Ebensowenig, daß was mit dem Phlo= giston zu den verschiedenen Körpern vereinigt sei, erkannt werden könne aus der Feststellung, was nach dem Weggehen des Phlo= gistons bei solchen Vorgängen sonst noch zum Vorscheine komme: also z. B., daß neben Phlogiston in den Metallen die s. g. Metallkalke, im Schwefel Vitriolsäure, im Phosphor Phosphor= fäure, im Weingeist, in Delen u. A. Wasser und fire Luft enthalten seien. Von der Eristenz des Phlogistons mar man so fest überzeugt, daß man selbst in genauerer Weise angeben zu können glaubte, wie groß der Gehalt an ihm in verschiedenen Substanzen sei. Bei den ersten Begründern der Phlogiston= theorie findet man mehr hervorgehoben, wie wenig das brennbare Princip in den es enthaltenden Körpern dem Gewichte nach

betrage, als bag eine genauere quantitative Ermittelung besselben versucht worben ware; noch um bie Mitte bes achtzehnten Jahr= hunderts wird, z. B. von Pott, ausbrücklich barauf aufmerksam gemacht, daß ganz reines Phlogiston kein Gewicht habe, das Zutreten besselben zu anberen Körpern bas Gewicht berselben nicht vergrößere, im Gegentheil es öfters verminbert erscheinen lasse (namentlich auch baran findet man erinnert, baß der Phosphor bei Entziehung bes in ihm enthaltenen Phlogistons an Gewicht zunehme), und bie ziemlich weit zurück verfolgbare Ansicht, baß bem Phlogifton negative Schwere zukomme, seine Vereinigung mit einer anderen Substanz bas von ber letteren gezeigte Gewicht kleiner werben lasse, hat zu jener Zeit wie in ben folgenben Sahrzehnten auch ihre Bertreter. Aber überwiegenb macht sich boch bie Ansicht geltenb, baß, wie jeber Bestanbtheil einer Berbinbung, auch bas Phlogiston mit einem angebbaren Gewicht in ben Substanzen, in beren Zusammensetzung es eingehe, enthalten sein muffe, und sehr Bebeutenbe unter ben letten Anhangern ber Phlogistontheorie glaubten in bieser Richtung zuverlässige Resultate erzielt zu haben. 3ch barf mich hier nicht in die speciellere Besprechung einlassen, auf welche irrige Boraussepungen und unrichtige Beobachtungen bin Bergman ben Phlogiston= gehalt ber Holzkohlen zu 15 pC., ben bes Gisens zu 2,5 pC., ben anderer Metalle gleichfalls in sehr bestimmter Weise angeben zu konnen glaubte, ober wie Rirman zu bem Resultate kam, ber Schwefel bestehe aus 41 pC. Phlogiston und 59 pC. Vitriol= jaure; aber baß solche Angaben mit großer Zuversicht gemacht wurden, bezeichnet in charakteristischer Weise ben festen Glauben, welchen man an die Eristenz bes Phlogistons und an die Richtigkeit der Vorstellungen bezüglich ber Zusammensetzung der es vermeintlich enthaltenden Körper hatte. — Und als ein Körper, an bessen Vorhandensein nicht zu zweifeln sei, hatte bas Phlo= giston naturlich auch eine Verwandtschaftstabelle construirt erhalten, bie sogar manches auch später noch zu Brauchenbe - in um= gekehrter Richtung gelesen die Reihe ber Verwandtschaften des Sauerstoffs zu verschiebenen Körpern — enthielt.

Einen Beweis für die Eristenz bes Phlogistons in der Art zu fordern ober geben zu wollen, daß dasselbe für sich und ganz rein bargestellt und vorgezeigt werbe, betrachteten bie Anhänger ber Stahl'schen Theorie immer noch als unnöthig. Wohl wer= ben verschiebene sinnlich wahrnehmbare Dinge genannt, welche reines ober fast reines Phlogiston seien; aber die Bebeutenberen unter den letzten Anhängern jener Theorie sind darüber keines= wegs einig, welches Ding bies sei, und jeber Ginzelne war zu verschiebenen Zeiten verschiebener Ansicht. Priestlen betrach= tete die Holzkohle als entschieden reicher an Phlogiston, als Dies Andere, z. B. Bergman thaten; Jener meinte, reine Holz= kohle sei fast vollständig umwandelbar in brennbare Luft, welche lettere er lange als Phlogiston im freien Zustand ansah; in einer Zeit erst, welche über die uns beschäftigende hinausliegt, nahm er auch in der brennbaren Luft einen Gehalt an Waffer an. Cavenbish hatte zuerst die bei ber Lösung von Metallen in Säuren sich entwickelnbe brennbare Luft als reines Phlogi= ston betrachtet und diese Ansicht murbe von Vielen getheilt, auch bann noch, als Cavendish selbst wie auch einige Anbere in dieser Luftart nur eine Verbindung von Phlogiston mit einer anderen Substanz sehen zu dürfen glaubten: Cavendish sie als aus Phlogiston und Wasser, Bergman sie als aus Phlo= giston als dem einen und Wärme als dem anderen in ihr ent= haltenen wägbaren Bestandtheil zusammengesetzt ansah. noch ganz andere Dinge wurden als das Phlogiston den Sinnen wahrnehmbar machend angesprochen: sehr verbreitet war die Ausicht, daß das Phlogiston an sich nichts Anderes als das Elementarfeuer, ber Wärmestoff sei; Macquer hielt bas Phlo= giston für identisch mit dem Lichtstoff; Priestley sprach bavon, die electrische Materie könne mit dem Phlogiston identisch sein. Und jede dieser Ansichten fand Widerspruch, sofern gerade Das, was der Eine als Phlogiston in der einfachsten Art der Er= scheinung desselben betrachtete, von einem Anderen als etwas Zusammengesetztes, Phlogiston nur als einen Bestandtheil Ent= haltendes angesehen wurde.

ŀ

Hinsichtlich eines anberen wichtigen Punktes herrschte größere Uebereinstimmung. Dafür, daß bas Phlogiston aus ben es ent= haltenben Körpern weggehe, murbe Etwas, in ober an mas es treten könne, als nothwendig betrachtet. Luft, Salpeter, Salpe= terfaure, Braunstein galten als vorzugsweise geeignet, bas Phlogifton aufzunehmen und es anderen Körpern zu entziehen; aber viele andere Substanzen wurden als gleichfalls mit dieser Fähig= teit begabt betrachtet: alle, welche mit Phlogiston Verbindung einzugehen im Stande seien. Uns kommt hier in Betracht, mas man bezüglich ber Wirkung ber Luft in dieser Beziehung zu wissen glaubte. Bei Einzelnen noch, aber kaum bei Ginem ber bebeutenberen Vertreter ber Chemie finbet man die von Stahl und seinen nächsten Nachfolgeru so bestimmt ausgesprochene Un= sicht, daß für die Unterhaltung von Verbrennungserscheinungen Bafferbampf ebenso wie Luft wirken könne, ober sogar bie Luft nur auf Grund ihres Gehaltes an Wasserbampf zur Unterhalt= ung von Verbrennungen fähig sei. Die Mitwirkung ber Luft bei Verbrennungs= und Verkalkungsvorgängen mar seit lange bekannt; die Volumverminderung berselben bei Verbrennungs= vorgängen und daß eine begrenzte Luftmenge nur in begrenzter Weise die Verbrennung vor sich gehen zu lassen vermag, im siebenzehnten Jahrhundert, und daß Dasselbe für die Verkalk= ung gilt, im achtzehnten Jahrhundert vor dem Sturze der Phlo= gistontheorie von Anhängern der letteren bereits erkannt. Ursache für biefe Erscheinung war während geraumer Zeit be= trachtet, daß die Luft der Aufnahme von Phlogiston nur in begrenztem Maße fähig sei, und die Thatsache ber Volumvermin= berung murbe lediglich constatirt. Aber gegen bas Ende ber Herrschaft der Phlogistontheorie kommen Ausichten, wie sie schon viel früher (vgl. S. 116) wirkungsloß ausgesprochen worben waren, zur Geltung: nach der Entbeckung ber f. g. bephlogisti= sirten Luft (1774) wird angenommen, daß bei ber Veränderung der phlogistonhaltigen Körper durch Erhitzen bei Zutritt von Luft das Phlogiston an diesen Bestandtheil der letteren: an die bephlogistisirte Luft trete, Etwas hervorbringend, was für sich zum Vorscheine komme ober sich mit dem vorher in dem angewendeten Körper mit Phlogiston verbunden Gewesenen vereinige. Darin kamen, wie beträchtlich sie auch in der Auffassung von Einzelnheiten unter einander abwichen, die letzten bedeutenderen Anhänger der Phlogistontheorie überein.

Das Austreten bes Phlogistons aus einem Körper ist im Allgemeinen von einem Freiwerben von Wärme begleitet; über die Ansichten, welche man bezüglich der letteren hegte, habe ich hier kurz zu berichten. Wenige unter Denen, welche als letzte Bekenner ber Phlogistontheorie uns hier in Betracht kommen, waren in dem Verständniß der Wärmeerscheinungen soweit vor= geschritten als Cavenbish, der bieselben als lediglich auf ber inneren Bewegung ber kleinsten Theilchen berühend ausah. Fast Allen galt bie Wärme als etwas Materielles: ein Wärmestoff wurde angenommen, welchen Viele allerbings als gewichtlos ober so gut als gewichtlos betrachteten, Andere hingegen, wie früher Boyle, noch als mit einem wahrnehmbaren Gewichte begabt. Bergman z. B. glaubte ermittelt zu haben, daß die brennbare Luft (das Wasserstoffgas) in 100 Theilen 79 Phlogiston und 21 gebundenen Wärmestoff enthalte; die Gewichts= veränderungen, welche eine Substanz bei chemischen Beränder= ungen erleidet, konnten seiner Ansicht nach auch wesentlich auf ber Menge bes gebunden bleibenden ober bes neuerdings gebun= benen Wärmestoffes beruhen. Der Wärmestoff selbst, für welchen man wieberum ebenso wie für andere Substanzen eine Verwandtschaftstafel construirte, war nach ber Meinung Einiger identisch mit der Elementar=Feuermaterie oder mit dem Phlogi= ston, nach Anderen bavon verschieben; ich erinnere an die S. 78 ff. besprochene, von Bergman getheilte Ansicht Scheele's, bag Phlogiston und bephlogistisirte Luft ober ein Bestandtheil ber letzteren die Wärme und das Licht zusammensetzen.

Darüber, auf was das Austreten des Phlogistons unter Feuererscheinung beruhe, waren die Ansichten auch getheilt. Viele hielten noch fest an der von Stahl aufgestellten Lehre, daß die Feuererscheinung durch eine besondere rasche wirbelnde Beweg=

ung ber Phlogistontheilchen bedingt sei, zu welcher die letzteren durch die Anwesenheit gewisser anderer Theilchen, namentlich aber auch von Luft ober etwas Aehnlichem befähigt werden. Rach Anderen war Feuererscheinung nur das, den Austritt des Phlogistons begleitende gleichzeitige Freiwerden von Wärmestoff und Lichtstoff, und diese beiden Stoffe wurden manchmal als des sondere Zustandsarten Eines Elementes, manchmal als ganz versichiedene Stoffe, auch wohl (wie eben zu erinnern war) als Verstindungen aus denselben einsacheren Substanzen nach verschiedenen Verhältnissen betrachtet.

Mit der Anerkennung des Phlogistons in den durch Feuer veränderbaren Rörpern und in solchen, die man aus anderen Gründen (der Verkalkbarkeit durch Säuren 3. B.) als jenen analog zusammengesett betrachtete, verband sich, wie S. 118 f. noch= mals erinnert wurde, die Vorstellung, daß man das zu jenen Körpern mit bem Phlogiston Vereinigte burch möglichst vollstän= biges Austreiben bes ersteren Bestandtheiles zum Vorschein bringen könne. Etwas Phlogistonfreieres als die Vitriolsaurc glaubte man nicht aus bem Schwefel, etwas Phlogistonfreieres als ben schwarzen Rupferkalk (bas Rupferoryb) nicht aus bem Rupfer barftellen zu können; biefe Substanzen galten als Das, was in bem Schwefel, in dem Kupfer mit Phlogiston vereinigt sei. Im Laufe ber Zeit lernte man auch wohl aus Substanzen, die bis bahin als möglichst bephlogistisirte gegolten hatten, boch noch Phlogiston ausscheiben. Der metallische Arsenik galt als zusammengesetzt aus Phlogiston und weißem Arfenik (arseniger Caure), bis man ben letteren noch weiter, zu Arseniksaure, bephlogistisiren lernte, und die Arseniksäure galt dann als ein einfacherer Körper, welcher mit weniger Phlogiston ben weißen Arsenik als intermediäre, mit mehr ben metallischen Arsenik als gesättigte Verbindung bilde; ganz vergleichbar damit, wie man in späterer Zeit in Sauerstoffverbindungen bes Urans und in solchen bes Banadins Körper als einfachere angenommen hat, welche nachher selbst noch als sauerstoffhaltig erkannt wurden, so daß die vorher als einfachere betrachteten Körper jetzt zu instermediären Verbindungen geworben sind.

In ber Erkenntniß, welche Körper zwischen anberen intermebiar seien, und in welcher Reihenfolge, war bie Chemie schon unter ber Herrschaft und unter bem Ginflusse ber Phlogiston= theorie beträchtlich vorgebrungen; ich hatte bereits S. 50 baran zu erinnern, mas fie in biefer Beziehung und in ber Erkenntniß, welche Vorgange analoge sind, in jener Periode geleistet hat. Es waren Vorarbeiten von erheblichster Wichtigkeit für die Durchführung bes Lavoisie r'ichen Systemes: Borar= beiten, welche mehrfach sich geradezu in bas neue System über= setzen ließen, sobald einmal nachgewiesen mar, baß ein Weggang von Sauerstoff (ober Vereinigung mit bemselben) ba statt hat, wo man vorher Vereinigung mit Phlogiston (ober Weggang besselben) angenommen hatte, und bag in den Reihen zusammen= gehöriger Körper berjenige, welcher als einfacher burch Berbindung mit einem zweiten nach verschiebenen Verhältnissen die anderen bilbet, nicht an dem Ende der Reihe steht, an welchem ihn die Phlogistontheorie vermuthete, sondern an dem entgegengesetzen. Was ich meine, wirb aus bem jett besprochenen Beispiele bes Arseniks und ber Säuren besselben, aus bem schon früher mehr= fach erwähnten des Schwefels und der Säuren besselben beut= lich; ich will nur noch zwei Beispiele zur Vervollstänbigung bes hier Gesagten auführen. Scheele's Arbeiten über ben Braun= stein und Gahn's sich anschließender Nachweis, baß berselbe zu einem Metalle reducirt werden kann, ließen den Braunstein (unser Manganhyperoryd) als einen einfacheren Körper betrach= ten, welcher durch Zutreten von Phlogiston zu einer Substanz (Manganorybul) werbe, die der Vereinigung mit Säuren fähig sei, und durch Verbindung mit noch mehr Phlogiston zu einem Metalle (Mangan); Cavenbish betrachtete auf Grund seiner Untersuchungen die Salpetersäure als einen einfacheren Körper, welcher durch succesives Zutreten von Phlogiston in phlogistisirte Salpetersäure (salpetrige Säure), bann in Salpetergas (Stickornb) und endlich in phlogistisirte Luft (Stickstoff) übergehe.

Mehrere Körper sind in bem Vorhergehenden als solche namhaft gemacht, von welchen man früher annahm, baß sie eine fachere seien; berartige Körper wurden von den Bebeutenbsten unter den letten Vertretern der Phlogistontheorie als unzerleg= bare betrachtet. Dem Glauben an eine beschränkte Anzahl wirklicher Glemente entgegen betonte namentlich Bergman, bag man hieruber nur Vermuthungen haben könne, in ber Chemie aber nur bem burch bie Erfahrung Festgestellten Geltung zuzugestehen jei. Sieht man zu, welche Körper bei ihm als unzerlegbare besprochen werden, so findet man als dahin gehörig das Phlogi= ston, bas Wasser, die ganz reine (s. g. dephlogistisirte) Luft, die firen Altalien (bas flüchtige Alfali murbe als zusammengesett, namlich nachweisbar Phlogiston enthaltend betrachtet), die verschiebenen eigenthümlichen (bei ihm gerabezu als primitive be= zeichneten) Erben, die bes Phlogistons so weit wie möglich be= raubten Metalltalte und Metallfäuren, die möglichst dephlogisti= firten anderen Säuren. Aber Viele hingen allerdings damals noch von früher her überkommenen Unssprüchen und unklaren Borftellungen barüber an, baß zwischen ben einzelnen Gliebern mehrerer unter ben eben gengnnten Classen einfacherer Körper noch erkennbare Beziehungen obwalten. Die ältere, auch von Becher ausgesprochene Behauptung, daß die Metalle auch einen j. g. mercurialischen Grundbestandtheil als gemeinsamen enthal= ten, findet sich noch bei Macquer als etwas ganz Beachtens= werthes wenn auch nicht mit Sicherheit Erwiesenes behandelt, und eben so weit geht das Festhalten an der Ansicht, der erdige Bestandtheil in allen Metallen könne wohl an sich eine und die= jelbe Grundsubstanz sein. Der Meinung, daß die verschiebenen Erben alle nur Abanderungen Giner Glementarerbe seien, murbe 3. 113 gebacht. Was Stahl barüber gelehrt hatte, baß alle j. g. Salze, die Säuren und die Alfalien, innige Verbindungen aus Erbe und Wasser seien, findet auch noch Zustimmung, und wieberum sprach noch Macquer sich in biesem Sinne aus, und daß die Alkalien mehr Erde in ihrer Mischung enthalten, als die Sauren. Aber mas die Sauren betrifft, so hat Becher's

und Stahl's Ansicht von Einer einfacheren berartigen Ber= bindung, beren Abanderungen in Folge bes Zutretens noch anberer Substanzen in verschiebenen Verhältnissen bie übrigen Sauren seien, und bag jene einfachere Verbindung ober Primi= tivsäure die Vitriolsäure sei, auch noch Anhänger. Nochmals ift Macquer zu nennen als einer ber Bebeutenbsten unter Denen, welche kurz vor dem Sturze der Phlogistontheorie es als mahr= scheinlich betrachteten, die Salpetersäure sei nichts Anberes als Vitriolfäure verbunden mit Phlogiston in eigenthümlicher Weise burch einen Fäulnisvorgang; die Salzsäure solle (was jeboch noch nicht erwiesen sei) Becher's Ansicht gemäß eine Berbind= ung der Primitivsaure mit dem mercurialischen Grundbestand= theil sein; die Phosphorsaure sei mit großer Wahrscheinlichkeit eine Verbindung aus Salzsäure und Phlogiston; die Pflanzen= säuren enthalten mahrscheinlich neben ber Primitivsäure Deliges (Phlogiston und Wasser) in inniger Vereinigung. Solche Ansichten vertrat noch Macquer in früheren seiner Schriften mit größerer Bestimmtheit, in späteren theilweise mit etwas mehr Zurückhaltung; aber auch Priestlen sprach noch gläubig von ber Vitriolsäure als ber Primitivsäure, von ber Umwandelbarkeit ber Salzfäure in Salpetersäure und umgekehrt, und bei ber Beschreib= ung seiner Versuche über die Luftart, welche er aus Flußspath und Vitriolsäure in Glasgefäßen entwickelte und als flußsaure Luft bezeichnete, betrachtete er es als erwiesen, baß bieselbe Bitriol= säure sei, vere inigt mit soviel Phlogiston, daß diese luftförmig werbe, und außerbem noch mit einer gewissen Menge bes erbigen Bestandtheiles des Flußspathes. — Daß solche Ansichten bei Männern wie die eben genannten noch in solcher Weise be= sprochen und theilweise wenigstens vertheibigt wurden, barf nicht vergessen werben, will man sich ein unparteiisches Urtheil über jene Zeit bilden; aber auch nicht, daß damals bereits unter ben Anhängern der Phlogistontheorie Mehrere selbstständig den Un= werth berartiger allgemeinerer Vermuthungen erkannt und was sie zur Berichtigung einzelner hierhergehöriger irriger Behaupt= ungen beigetragen haben.

Ich habe Dem, was im Borhergehenden bezüglich der bis zu Lavoisier's Eingreifen in die Chemie erworbenen Kenntnisse und aufgestellten Ansichten berichtet wurde, noch Einiges hinzusussigen, was mir von Erheblichkeit bafür zu sein scheint, eine richtige Borstellung von der Entwickelungsstufe zu gewinnen, auf welche die Chemie in jener Zeit gekommen war.

Es ist charakteristisch, wie auseinandergehend bamals noch bezüglich ganz allgemeiner und principiell wichtigster Fragen die Beantwortungen waren: ab bem Wärmestoff 3. B. positive Schwere wie anderen Rörpern, ober gar teine Schwere, ober nega= tive Schwere zukomme; ob das Phlogiston im freien Zustande barftellbar sei ober nicht; u. A. Bei aller Zähigkeit in bem Festhalten an gewissen einmal ergriffenen Vorstellungen: 3. B. daß ein und berselbe Grundbestandtheil in allen durch Feuer veränderbaren Körpern enthalten sei, mar in Beziehung auf viele andere bedeutsame Puntte eine beträchtliche Verschiedenheit, ein rascher Wechsel der Ansichten vorausgegangen. Gine erheblichere Stetigkeit in der Bearbeitung theoretischer Aufgaben wird für bamals noch vermißt. — Die Chemie beginnt kaum, aus einer Zeit herauszugehen, welche charakterisirt ist badurch, daß bie Erkenntniß eines bis dahin begangenen Jrrthums in einen neuen Jrrthum überschlagen läßt. Die Befämpfung ber Lehre, daß bas Feuerbeständige in ben Körpern so als Bestandtheil, als j. g. salziges Princip berselben präeristire, wie es nach ber Ginwirt= ung bes Feuers zum Vorscheine kommt, hatte van Helmont, Boyle u. A. die Präeristenz der Alfalien in den Pflanzen bestreiten lassen. Den Glauben an die negative Schwere der Feuer= materie, und daß deßhalb nach bem Austreten der letzteren aus den Wetallen der Rückstand, der Metallkalk, schwerer wiegen musse, hatten Bonle, Becher u. A. mit der Behauptung bekampft, baß im Gegentheile bei ber Verkalkung wägbare Feuermaterie bem De= tallkalke zutrete und für diesen die Gewichtsvermehrung verur= sache; und Kunckel, Stahl n. Al. waren, indem sie sich gegen diesen letteren Irrthum aussprachen, wieder in einen anderen gefallen: bas Schwererwerben metallischer Substanzen bei ber

Verkalkung beruhe barauf, daß dieselben bichter werben. Die rich= tigere Erkenntniß ber Ursache bieser Erscheinung wird im All= gemeinen als erst burch Lavoisier veranlaßt betrachtet, und aller= bings haben die Arbeiten bes Letteren auch für Solche, welche ber Phlogistontheorie noch anhingen, zur Anerkennung beigetragen, daß ber eine Bestandtheil der Luft, die s. g. bephlogistisirte Luft, diese Gewichtszunahme bewirke: zu der Vorstellung nämlich, daß diese Luftart zusammen mit bem vorerst aus ben Metallen an sie getretenen Phlogiston sich mit Dem, was neben bem letteren im Metall enthalten gewesen sei, zu dem wirklich barstellbaren De= tallkalke vereinige. Aber es ist boch baran zu erinnern, baß Bereits früher eine solche ober eine nahekommende Erklärung erfaßt mar. Schon in ber ersten Halfte bes siebenzehnten Jahr= hunderts hatte in Frankreich Ren die Gewichtszunahme bei ber Verkalkung auf Rechnung ber dabei absorbirten Luft geschrieben, in der zweiten Hälfte besselben Jahrhunderts Mapow in Eng= land den activeren Theil der atmosphärischen Luft als diese Er= scheinung bewirkend betrachtet (vgl. S. 116); und wie wirkungslos auch die Aufstellung dieser Ansichten im Allgemeinen geblieben war: um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts sprach boch wieber Pott in Deutschland mit Bestimmtheit davon, das Schwererwerben der Metalle bei ber Verkalkung beruhe, wenn nicht barauf baß sie babei bichter werben, auf bem Zutreten schwerer Lufttheilchen.

Die vor Lavoisier herrschend gewesenen Theorien zogen mehr die qualitativen als die quantitativen Borgänge in Bestracht; zunächst, und meistens ausschließlich, waren es die ersteren Erscheinungen, welche man zusammenzufassen und zu erklären suchte. Von den frühesten Zeiten an, für welche man das Vorshandensein chemischer Theorien kennt, dis nach der Mitte des achtzehnten Jahrhunderts war Dies der Fall. Sigenschaften der Körper suchte man aus den Annahmen über die Zusammenssetzung derselben zu erklären: durch die Hypothese eines schwesseligen und eines mercurialischen Bestandtheiles in den Metallen

während des Mittelalters, durch die Lehre von den s. g. allge= mein verbreiteten demischen Principien in späterer Zeit, burch die vom Phlogiston, durch die von der Feuermaterie als dem Träger ber Rausticität in bem Aettalt und ben ätzenden Alta= lien, durch die von Einer Säure als einfachster, welche in allen Säuren als Ursache ber gemeinsamen Gigenschaften berselben enthalten sei, u. s. w. Die Gewichtsverhältnisse murben nur nebenbei in Betracht gezogen; aber boch murbe im Ganzen das Princip bereits anerkannt, daß das Schwererwerben einer Substanz bei chemischer Beränderung bas Zutreten von Etwas zu ihr, bas Leichterwerben berselben bas Weggehen von Etwas von ihr anzeigt. Bestritten war die Gültigkeit dieses Principes allerbings von Denen, welche die Feuermaterie ober bas Phlo= giston als etwas absolut Leichtes, von ber Erbe weg Strebenbes ansahen; aber diese Ausicht gehörte niemals zu ben bei ben Chemikern eigentlich herrschenden. Unklarheit und Verwirrung für die Anwendung dieses Princips war allerdings auch daburch veranlaßt, wie Einige das Gewicht eines Körpers je nach bem Wechsel ber Dichtigkeit besselben selbst für veränderlich hielten, Einzelne sogar es als durch Versuche festgestellt betrachteten, daß das Gewicht eines Körpers nach einer chemischen Veränberung besselben und bann bewirkter Zurücksührung in ben ursprüng= lichen Zustand ein anderes sein könne als vorher. Aber so ge= wiß alles Dieses in früherer Zeit und bis zu dem Sturze ber Phlogistontheorie vorgekommen ist: im Ganzen war jenes Prin= cip, bessen Geltendmachung gewöhnlich erst für eine spätere Zeit und speciell für Lavoisier beausprucht wird, schon viel früher erkannt und in Anwendung gebracht. Wie bestimmt hatte schon in der ersten Hälfte des siebenzehnten Jahrhunderts van Hel= mont hervorgehoben, daß Metalle nach bem Ginführen in die verschiedenartigsten Verbindungen wieder mit den ursprünglichen Eigenschaften und namentlich mit dem ursprünglichen Gewicht abgeschieben werben können, und daß Dieses auch für andere Körper, z. B. Rieselerde, gilt; wie bestimmt betrachtete in der zweiten Hälfte besselben Sahrhunderts Boyle bas Schwerer=

werben eines Körpers bei chemischer Veränderung desselben als zuverlässig beweisend, daß hierbei dem Körper Etwas zutrete, und gerade die sichere lleberzeugung von der Richtigkeit dieses Princips war es ja, welche ihn die Gewichtszunahme bei ber Verkaltung von Metallen als auf bem Zutreten von Feuerma= terie — als dem Einzigen, was nach seiner Ansicht bei den von ihm angestellten Versuchen zutreten konnte — beruhend betrach= ten ließ. Welche Jrrthumer um das Ende des siebenzehnten, im Anfange bes achtzehnten Jahrhunderts in Beziehung auf quantitative Bestimmungen begangen, in Erklärungen ber quan= titativen Verhältnisse enthalten sind: jenes Princip wird im Ganzen anerkannt, und weil Dies der Fall ist, sucht man Rechen= schaft für (nach bamaliger Auffassung) scheinbar entgegenstehenbe Thatsachen burch solche Behauptungen, daß bas Gewicht eines Körpers auch von ber Größe bes burch ihn erfüllten Raumes abhänge, u. a., zu geben. Zu einer Zeit, wo die Phlogistontheorie noch gar nicht in Frage gestellt war, geschah Dies, z. B. bezüglich ber Gewichtszunahme bei ber Verkalkung von Metal= len (vgl. S. 127 f.); aber namentlich ist hier baran zu erinnern, wie ganz wesentlich die Berücksichtigung quantitativer Verhält= - nisse und die Anerkennung des Princips, daß das Leichterwerben eines Körpers bei chemischer Veränderung desselben bas Weggehen von Etwas und bas Schwererwerben bas Zutreten von Etwas anzeigt, Black schon bamals richtig erkennen ließ, auf was der Unterschied zwischen den ätzenden und den milden alka= lischen Substanzen beruht (vgl. S. 58 f.). Und auch spätere hervorragende Vertheibiger der Phlogistontheorie haben die Gul= tigkeit dieses Princips nicht mehr als in Frage kommend betrachtet. Niemand wird Cavendish, diesen physikalisch und mathematisch so ausgebildeten Forscher (er und Bergman besaßen Kenntnisse in der Mathematif, wie wohl nur höchst we= nige Chemiker vor und nach ihnen), Dessen fähig hatten, daß er bezweifelt habe, eine Verbindung wiege so viel als ihre Bestand= theile zusammengenommen; gerade bas Gegentheil bezeugen seine, auch seine frühesten Arbeiten. Bergman sprach es bestimmt

aus, die Zunahme des Gewichtes eines Körpers könne nicht anders aufgefaßt werden, als so, daß demselben etwas anderes Materielles zutrete; und wenn er den absoluten Phlogistongehalt der Holzschle, den Gehalt an Wärmestoff in der brennbaren Luft u. A. angeden zu können glaubte, so stützte er sich gerade darauf, daß ein Körper so viel wiegen müsse, als seine Bestandtheile zusammengenommen: Das, was ihm von dem Gewicht eines der genannten Körper bei seinen unrichtigen Ermittelungen Dessen, was sonst noch darin enthalten sei, ungedeckt blieb, betrachtete er als das Gewicht jener sonst noch darin angenommennen Bestandtheile ausdrückend; in Anerkennung und Anwendzung der so eben hervorgehobenen Wahrheit glaubte er in einem Falle den Gehalt an Phlogiston, in einem anderen den an Wärmestoff aus der Disserenz (dem Desicit) erschließen zu können.

In welchen Beziehungen die Gewichte von Verbindungen und die ihrer Bestandtheile stehen, mar also unter der Herr= icaft ber Phlogistoutheorie bereits erkannt. Die Anwendung dieser Erkenntniß führte, je nach ber Genauigkeit ber zu Grunde gelegten experimentalen Bestimmungen, balb zu richtigeren, balb zu irrigen Folgerungen über die Zusammensetzung gewisser Körper; zu einer Prüfung unb Berichtigung ber von Stahl aufgestellten Lehren über die Verbrennung und Verkalkung auf Grund dieser Erkenntniß war man in der von uns bisher betrachteten Zeit allerdings noch nicht gekommen. Aber daß die letten Anhänger der Phlogistontheorie der Erfassung quantita= tiver Vorgänge keineswegs unzugänglich waren, zeigt uns außer bem schon in Erinnerung Gebrachten auch noch, baß hierauf Bezügliches von solcher Wichtigkeit, wie die Constanz der Aequi= valenzverhältnisse verschiebener Säuren ober verschiebener Basen, durch Forscher aufgefunden worden ist, welche von der Wahrheit jener Theorie noch ganz überzeugt waren. Speciellere Angaben hierüber verschiebe ich indessen besser bis bahin, wo ich über die Erkenntniß der Regelmäßigkeiten zu berichten habe, welche die Zusammensetzungsverhältnisse chemischer Verbindungen beherrschen.

Die vorhergehende Zusammenstellung läßt ersehen, was die Chemie in der Entwickelung, zu welcher sie bis vor dem Sturze der Phlogistontheorie gekommen war, an Kenntnissen besaß, an Irrthümern festhielt. Ich denke nicht, daß noch eine Hervorhebung einzelner Punkte nöthig wäre, darüber urtheilen zu lassen, ob die Chemie schon damals als Wissenschaft aufgefaßt, wissenschaftlich betrieben wurde *). Dafür, daß man sich hierüber be-

^{*)} Aber nicht versagen kann ich mir, das Urtheil hierher zu setzen, welches Berthollet in seiner Statique chimique (T. II, Paris 1803, p. 19 s.) bezüglich ber Zeit fällte, die Lavoisiers Eingreifen in die Chemie vorausging; er gebenkt dabei auch einzelner französischer Chemiker, deren frühere Arbeiten noch unter Anerkennung der Phlogistontheorie ausgeführt waren, von seinen eigenen, selbst so bedeutenden Leistungen aus dieser Zeit schweigend. C'était une époque heureuse pour la chimie, sagte Berthollet, que celle où Black venait de jeter les fondements de la théorie de la chaleur; où Priestley découvrait par des procédés nouveaux, un grand nombre de substances négligées jusque-là; où Cavendish alliait aux recherches les plus délicates de la chimie l'application d'une physique lumineuse; où Bergman ordonnait tous les procédés qui servent à diriger l'action chimique, et à en classer les effets; où 8cheele découvrait des terres, des métaux, des acides, des combinaisons; où Guyton établissait une communication entre toutes les opinions, et les balançait; où Fourcroy commençait à proclamer avec éclat les découvertes rapides auxquelles il contribuait. Tout-à-coup les expériences de Lavoisier dévoilèrent une grande partie des phénomènes que les chimistes étaient obligés de laisser sans explication, ou dont ils ne donnaient qu'une interprétation incomplète, au moyen d'une supposition idéale à laquelle ils prètaient l'importance de la réalité, et lui assurèrent la première place parmi les chimistes français. Sollte ber Borwurf unzureichender Sachkenntnig

ausspreche, sind in dem Vorstehenden mohl hin= reichende Grunde enthalten, und es läßt auch wohl ersehen, wie viel schon vor Lavoisier richtig erkannt war, wie viel auch von allgemeineren Lehren bereits so ausgebildet war, daß es in bie ber Chemie burch Lavoisier gegebene Gestaltung, immer noch wichtige Grundlagen dieser Wissenschaft ausmachend, über= gehen konnte und in ihr zunächst fortbauerte: mehr, als häufig angenommen wird. Die Chemie als Wissenschaft batirt nicht erst seit Lavoisier, wenn Dieser auch für fundamentale Fragen die bis bahin gegebenen Autworten als irrige nachwies und andere zur Anerkennung brachte, und wenn er auch einer anderen Forschungsweise, als die bis dahin vorzugsweise benützte war, Geltung verschaffte. Die Aufgabe ber Chemie blieb unverändert, wie sie schon früher erfaßt mar; aber die Mittel, diese Aufgabe zu losen, wurden durch Lavoisier vervollkommnet und eine neue Lehre, die Zusammensetzung ber verschiedenen Körper und die Deutung der wichtigsten Vorgange betreffend, wurde durch ihn eingeführt. Gine Umgestaltung ber Ansichten murbe burch La voi sier innerhalb einer bereits bestehenben Wissenschaft be= wirkt; diese Wissenschaft selbst aber wurde nicht erst durch diese Umgestaltung begründet, so wenig wie ein Staat erst mit einer Revolution, die auf bem vorher bereits geeinten Gebiete neue Grundsate zur Geltung bringt und die Staatsform sich ändern läßt, seine Eristenz beginnt. — Wie die Umwälzung in unserer Wissenschaft sich vollzog und die lettere in eine neue Zeit einge= leitet murbe, haben mir jest zu betrachten.

Berthollet zu richten sein, wenn Dieser von der Zeit, in welcher Lavoisier's Einfluß sich noch nicht geltend gemacht hatte, mehr rühmte, als es in neuerer Zeit im Anschluß an die Behauptung, daß die Chemie als Wissenschaft erst durch Lavoisier begründet worden sei, geschehen ist?

Die Reform der Chemie durch Lavoisier.

Was die Phlogistontheorie überhaupt der Chemie leisten konnte, hatte sie gegen ben Beginn bes letten Viertels bes vori= gen Jahrhunderts erfüllt. Sehr gering hat man, mas sie unserer Wissenschaft genützt habe, oft angeschlagen; daß sie aufgestellt wurbe und langere Zeit herrschend war, ist von Vielen als ein Hinderniß für die Ausbildung der Chemie, nicht als eine- Stufe bes Vorschreitens bezeichnend betrachtet worden. Ob für die Ent= wickelung der Chemie der Durchgang durch eine solche Art der Zusammenfassung und Deutung von Thatsachen, wie sie biese Theorie gegeben hat, eine Nothwendigkeit gewesen sei ober eine Verirrung, läßt sich schwer entscheiben; das Erstere läßt sich nicht gerabezu baraus schließen, wie ber Entwickelungsgang in Wirklichkeit war, und das Lettere nicht durch Construction dar= thun, wie die Chemie in Verfolgung einer anderen Richtung früher auf eine Stufe habe gelangen können, auf welche sie sich erst später erhoben hat. Gher verbient vielleicht Beachtung, baß die vorzugsweise Berücksichtigung qualitativer Vorgange, wie sie gerabe in der Phlogistontheorie ihren Ausdruck fand, Dem habe vorausgehen muffen, daß auch die quantitativen Verhältnisse mit in Betracht gezogen werden konnten. Aber namentlich barf man für die Beurtheilung der Phlogistontheorie und wie sie auf die För= derung unserer Wissenschaft eingewirkt hat, nicht lediglich die Irrthümer der Zeit, wo diese Theorie Geltung hatte, der bes= seren Erkenntniß ber späteren Zeit gegenüber stellen, sonbern

auch an Das hat man zu benken, was jene Zeit, unter bem Ginflusse ber in ihr herrschenden Theorie, ber wiederum ihr vor= ausgegangenen gegenüber an Fortschritten aufzuweisen hat.

Die Phlogistontheorie hatte in dem Anfange des vor gen Jahrhunderts, bei ungenügender Begründung und trop aller Irrthumer welche sie einschloß, Erhebliches geleistet. Wie Dies auch für später aufgestellte und zu Ansehen gekommene Theorien ber Fall war, selbst für jest noch leitende ber Fall ist, stüste sie sich weniger auf einen strengen Beweis des ihr zu Grunde Liegenden als darauf, daß das Zugeständniß ihrer Behaupt= ungen Nebersicht über viele Thatsachen, Zusammenfassung berselben in Form einer einfachen Erklärung, Voraussicht neuer That= sachen gewährte. Aber Thatsachen von ganz anderer Ordnung als die, von welchen bei der Aufstellung der Phlogistontheorie ausgegangen mar, traten später stärker hervor ober murben bann gefunden, und vergeblich mühte man sich ab, auch für sie die Vorstellungen der älteren Lehre in befriedigender Weise in Anwendung zu bringen. Die Phlogistontheorie war schon um 1770 etwa unzureichend geworden, das während ihrer Herrschaft Erkannte zusammenzufassen und consequent zu beuten; und ben in den nächstfolgenden Jahren selbst von ihren Anhängern auß= geführten Arbeiten gegenüber erwies sie sich noch mehr als un= Das bezeugt die Uneinigkeit der Vertreter dieser zulänglich. Theorie zu jener Zeit, wie gewisse neu entbeckte Thatsachen in Uebereinstimmung mit berselben aufzufassen und zu erklären seien; bas beweist, wie gang anbers im Vergleiche zu früher sich die Darlegung dieser Lehre gestaltet hatte. Stahl konnte noch seine Phlogistontheorie unter steter Anlehnung an Thatsachen, gleichsam aus benselben entwickeln: die Thatsachen in ben Vor= bergrund stellen und aus ihnen jene Theorie in einfacherer Weise folgern. Für die Späteren war die Sache anders geworben; sie mußten burch die Theorie vorerst dafür befangen machen, daß man im Glauben an sie die Thatsachen kennen lerne und die von ihr gegebenen Deutungen acceptire; dem Unterricht in der Chemie, wie er ihn vorfand: wie berselbe in den Vorlesungen,

durch die Lehrbücher gegeben wurde, machte Lavoisier*) mi Recht den Vorwurf, daß vor dem Bekanntmachen mit That sachen schon allgemeine Lehren über die Grundstoffe u. A. ge geben werben, beren Verständniß die Bekanntschaft mit det Thatsachen voraussetzt (was allerdings, aber ohne daß jene Vorwurf daburch entkräftet würde, in ähnlicher Weise auch noc in neuerer Zeit vorkommt). — Die späteren Anhänger be Phlogistontheorie erkannten allerdings nicht, daß diese nich mehr genügte; immer noch glaubten sie an die von Beche und Stahl eingeschlagene Betrachtungsweise als an diejenige mit welcher sich alles in der Chemie zu Findende in Ueberein stimmung muffe bringen lassen. Einem alternden Manne wa das phlogistische System gegen das Ende seines Bestehens ver gleichbar geworben, welcher vorzugsweise auf Das blickt und nu Das als maßgebend betrachtet, was er selbst in seiner besten Zei gearbeitet hat, alles zu seiner Kenntnik kommende Neue der Lehren und Auffassungen anzupassen sucht, die er sich damale ausgebildet und seitdem für wahr gehalten hat, und alles Dafür weniger erheblich hält, was mit jenen Auffassungen unver träglich ist.

Rehrgebäudes Veranlassung hätten geben können, lagen schon un die Mitte des vorigen Jahrhunderts vor der sie sich is ben folgenden Decennien; die rschung zwischen den ätzen den und den milden alkalischen Substanzen geführt hatte, würde wenn auf die Betrachtung der Beziehung zwischen den Metallen und den Metalkalken angewendet, auch für diese eine Wider legung des dis dahin für wahr Gehaltenen ergeben haben. Aber an eine ernstliche Prüfung der einmal zur Geltung gekommener Lehre über das Phlogiston und die Vorgänge, bei welchen man ihm eine Rolle zutheilte, dachten die bedeutendsten Repräsentanten der Chemie im dritten Viertel des vorigen Jahrhunderts

^{*)} In der Borrede zu seinem Traité de chimie.

nicht; sie waren von dem herrschenden Dogma befangen. Die Beseitigung bes letteren erfolgte auch nicht durch allmälige Be= richtigung, so daß die Arbeiten mehrerer auf einander folgender Chemiker stufenweise zu berselben geführt hätten, sondern innerhalb kurzerer Zeit durch einen, in dem Verlauf eines Jahrzehn= tes etwa durch besseres Beachten früher schon bemerkter That= sachen und das Hinzukommen verschiedener wichtiger Entbeckun= gen vorbereiteten Angriff auf basselbe, bessen siegreiche Durch= führung eine Umgestaltung bes ganzen demischen Spstemes zur Folge hatte. Davon, daß für die Chemie eine Revolution noth= wendig sei, hatte man schon früher gesprochen, aber in ganz anderer Richtung hatte man diese erwartet. Um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts findet man bei Solchen, welche eine Gleichstellung ber Chemie mit anberen Zweigen ber Naturmis= senschaft noch vermißten, die Hoffnung geäußert, daß die bis da= hin von ber Physik gegenüber ber Chemie beauspruchte Guperio= rität zurückgewiesen ... 5 bas Verhältniß umgekehrt werden möge; für eine Revolution, welche Dies bewirke, musse ein ba= zu ganz besonders begabter Mann erstehen*). Die Revolution tam, aber innerhalb ber Chemie selbst; für Lavoisier, welcher sie burchführte, trifft Manches von Dem zu, was früher als Er=

Artifes Chymie in der von Diderot und d'Alembert e klag. Benel barüber, daß so häufig noch herausgizzi. mißverstanden und unzer upt werd." foas die Chemie leisten solle und tonne, und außerte er sich über die Schwierigkeiten, welche der Berichtigung solcher irriger Ansichten im Wege stehen. Il est clair, sagte er ba, que la révolution qui placeroit la chymie dans le rang qu'elle mérite, qui la mettroit au moins à côté de la physique calculée: que cette révolution, dis-je, ne peut être opérée que par un chymiste habile, enthousiaste et hardi, qui se trouvant dans une position favorable, et profitant habilement de quelques circonstances heureuses, sauroit réveiller l'attention des savans, d'abord par une ostentation bruyante, par un ton décidé et affirmatif, et ensuite par des raisons, si les premières armes avoient entamé le préjugé. Dieser neue Paracel su & habe zu behaupten: alle Jrrthumer, welche bie Physik verunstalten, kommen davon, bag die Physiker von der eigentlichen Grundlage der Physik: der Chemie, Nichts verstehen.

folg sichernd betrachtet worden war, aber mit Fähigkeiten war er auch ausgerüstet, welche weit über die vorher für erforderlich gehaltenen hinausgingen.

Lavoisier (1743-1794), bessen Frankreich mit Recht als eines seiner größten Forscher sich rühmt, hatte für seine wissenschaftliche Thätigkeit eine breite Basis gelegt. Mit ver= schiebenen Zweigen ber Naturwissenschaft hat er sich beschäftigt: außer mit Chemie in jungeren Jahren namentlich mit Botanik, Mineralogie, Astronomie; mit mathematischen Kenntnissen aus= gerüstet trat er ber Physik nicht nur näher, als die Meisten unter ben Chemikern jener Zeit, sondern in einzelnen Theilen ber Physik hat er als selbstständiger Förderer gewirkt. Aber na= mentlich für die Eutscheibung chemischer Fragen brachte er Me= thoben und Hulfsmittel in Anwendung, welche, jest ber Chemie als ganz zugehörig betrachtet, boch bamals fast mehr als physi= kalische angesehen wurden. Charakteristisch ist allerdings, wie er öfters die Beantwortung einer chemischen Aufgabe auf die Fest= stellung einer physikalischen Eigenschaft zurückzuführen suchte: frühe schon z. B. die Bestimmung des Gehaltes der Lösung eines Salzes o. A. an dem letteren auf die des specifischen Ge= wichtes der Flussigkeit; einflugreicher aber war noch, wie er Bestimmungen, welche bie meisten Chemiker ber bamaligen Zeit ben Physikern überließen: genauere Wägungen und Messungen, in der Chemie selbst zu Ausgangspunkten für Schlußfolger= ungen zu machen wußte, welche die Grundlehren der letteren Wissenschaft betreffen: die Erkenntniß ber chemisch einfachsten Körper und ber Art, wie die übrigen aus ben ersteren zusam= mengesett sind. Wohl hatten schon vor Lavoisier Viele unter ben Chemikern Gewichtsbestimmungen, Viele auch Volumbestim= mungen bei ber Untersuchung gasförmiger Substanzen vorgenom= men, aber Reiner — auch Cavendish nicht, welcher berartige Versuche mit einer für seine Zeit so hoch anzuschlagenden Ge= nauigkeit auszuführen wußte — hat die in dieser Richtung zu erhaltenden Resultate als solche erkannt und benutzt, welche zunächst die Stahl'sche Lehre entbehrlich machen und dann zur völligen Verwerfung berselben hindrängen.

Der physitalische Charatter, wenn ich mich so ausbrucken barf, ber chemischen Untersuchungen Lavoisier's hebt die letz= teren wesentlich vor beneu weitaus ber Meisten, die zu jener Zeit auf bem Gebiete ber Chemie forschten, hervor. Unter ben Letteren maren hingegen Viele, beren Kenntnisse innerhalb gewisser Theile der Chemie die Lavoisier's überwogen. Dieser war in der Schule G. F. Rouelle's gebildet, eines verdienst= vollen Chemikers und damals in Frankreich hochgeschätzten Lehrers unserer Wissenschaft. In ber analytischen Chemie war man in= bessen zu jener Zeit in Frankreich nicht so weit vorgeschritten, als in anderen Ländern: als in Deutschland namentlich, wo Marggraf bereits die verschiebenen Cauren und Basen, selbst wenn sie nur in geringen Mengen vorhanden waren, mit großer Geschicklichkeit zu erkennen wußte. Daran wird man erinnert, wenn man in Lavoisier's früheren Arbeiten befrembende An= gaben barüber z. B. finbet, wie außerst einfach, nur Gin Salz enthaltend, gewisse Mineralwasser zusammengesetzt seien, in welchen noch Anderes gelöst ist, was schon damals hätte nach= gewiesen werden können, ober über die Bilbung von Vitriol= jaure (Schwefelfaure) bei ber Berbrennung des Schwefels, u. Al. Aber es ware kleinlich, auf die Begehung solcher Brrthumer bei ber Betrachtung eines Mannes Gewicht legen zu wollen, welcher für die Erkenntniß ber Zusammensetzung ber Körper so Emi= nentes geleistet hat: Umfassenberes als alle seine Zeitgenossen, wenn auch unter biefen Mehrere, namentlich Bergman und Echeele, mit den Gulfsmitteln der analytischen Chemie, mas ben Nachweis und die Unterscheidung einzelner Substanzen betrifft, sich vertrauter gezeigt haben. Jede Vergleichung wird in= bessen hier schwierig, sofern die Richtungen, in beren Verfolg= ung sich die Letztgenannten ausgezeichnet haben, nicht von La= voisier in der Absicht selbstitändigen Forschens eingeschlagen murben, welcher seinerseits in gang anderer Weise, über bie

Hindernisse hinaus, welche eine weniger genügende Bekanntschaft mit gewissen Einzelnheiten Anderen hätte bereiten können, die Chemie vorwärts gebracht hat.

La voisier hat ein neues chemisches System innerhalb ver= haltnißmäßig kurzer Zeit zur Geltung gebracht durch eine Reibe eigener, in ber Erkenntniß neuer Wahrheiten, in Sicherheit be= züglich ber Darlegung berselben stetig vorschreitender Untersuch= ungen, und durch richtige Benutung der von Anderen zu jener Zeit erhaltenen Resultate, welche er vielfach besser zu deuten wußte, als Die, welche sie gefunden hatten. Sehr wichtige That= sachen, welche wesentlichste Materialien zu der Errichtung des Lavoisier'schen Systemes abgaben, wurden durch Andere ent= beckt: wiederholt gerade zu der Zeit, wo Lavoisier ihrer zur Weiterführung der begonnenen Reform der Chemie bedurfte. 3ch erinnere baran, daß Bapen 1774 die Aufmerksamkeit der Chemiter auf die Reducirbarkeit bes s. g. Quecksilberkalkes ohne Rusak einer als phlogistonhaltig betrachteten Substanz lenkte, daß Priestlen in demselben Jahre das Sauerstoffgas entbeckte und Cavendish 1781 die Thatsache (daß Wasser bas Product ber Verbrennung bes jett als Wasserstoff bezeichneten Gases ist), welche die Grundlage der Erkenntniß der Zusammensetzung des Wassers abgab. Was Lavoisier solchen Entbeckungen Anderer für die Durchführung seines Systemes verdankte, ist oft unter= schätzt, manchmal überschätzt worden. Wichtige Theile ber Lehre, die er aufstellte und ausbildete, waren es allerdings, welche ihm burch diese Thatsachen bekannt wurden; theilweise die von La= voisier selbst bis dahin vergeblich gesuchten Autworten auf gewisse Fragen. Wohl kann man es als wahrscheinlich betrachten, daß sein Scharfsinn, sein methodisches Forschen ihn dieselben Thatsachen auch noch hätte finden lassen; indessen läßt sich auch andererseits sagen, zu ber Zeit, wo Lavoisier arbeitete, sei bie Phlogistoutheorie für die Erklärung der unabhängig von ihm entdeckten Thatsachen bereits so unzureichend geworden, daß sie ber Beseitigung boch wohl nicht entgangen wäre. Solche Ver= muthungen schmälern nicht das Verdienst Anderer, nicht das Lavoisier's; aber die erstere Betrachtung kann leider Lavoissier nicht gegen den Vorwurf entschuldigen, daß er ihm beskannt gewordene Entdeckungen Anderer als von ihm selbstständig gemachte sich anzueignen gesucht hat*). — Welche Wichtigkeit

Das ift eine Trübung an bem wissenschaftlichen Charafter bieses großen Mannes, welche teine oratorische Schönfärberei, wie diese auch versucht worden ist, wegzuschaffen vermocht hat. Es handelt sich hier nicht einfach um Prioritätsstreitigkeiten im gewöhnlichen Sinne: ob Lavoisier ober ein Anderer Etwas früher entdeckt habe, sondern darum, ob Lavoifier Das, was ihm von Entdedungen Anderer bekannt geworden war, benützt und verschwiegen ober so gedreht habe, daß ihm die Priorität ober doch die Selbstständigkeit ber Entbedung zuzuerkennen ware. Leiber kann man sich ber Ueberzeugung nicht verschließen, daß Lavoisier in einer Anzahl von Fällen den Grundfäßen nicht treu geblieben ist, welche er jelbst bezüglich ber Bahrung Dessen, was Anderen angehört, ausgesprochen hatte (Il m'importe - schrieb er im Dezember 1771 bei ber nachträglichen Mittheilung der Bersuche eines Anderen über einen von ihm behanbelten Gegenstand — que le Public soit convaincu, le plutôt possible, que je n'ai point l'intention de m'approprier le travail d'autrui; et je suis convaincu que la délicatesse en Littérature et en Physique n'est pas moins essentielle qu'en Morale; Journal de Physique, T. IV, p. 452). Lavoisier's Anhänger selbst haben sich bezüglich der wichtigsten Falle dieser Art in einer Beise ausgesprochen, die ganz bezeichnend ift. Lavoisier, welcher 1774 in seinem Sause von Brieftlen mit der Entbedung bes später als Sauerstoff benannten Gases bekannt gemacht worden war, hat nachher, ohne den Letteren zu nennen, die Entdedung bieses Gases beschrieben und sie als selbstständig gemacht auch später noch bean= fprucht (vgl. außer bem in dem Folgenden Berichteten auch meine Geschichte der Chemie, III. Theil, S. 204 f.); Berthollet (Statique chimique, T. I, p. 6, nannte Priestley, und nur Diesen, als Entdeder des Sauerstoffs, und Lavoisier als Den, welcher sofort erfannt habe, in welche Berbinbungen dieser Körper eingeht. Lavoisier hat in der Abhandlung über bas Wasser als einen zusammengesetzten Körper, welche in die 1784 veröffentlichten Memoiren ber Pariser Akademie für 1781 aufgenommen ist (Oeuvres, T.II, p. 334 ss.), seinen 1783 gemeinsam mit Laplace zum Zwede ber Ermittelung, was bei ber Berbrennung ber brennbaren Luft (bes Bafferstoffgafes) resultire, ausgeführten Bersuch als einen selbstständig geplanten beschrieben und beiläufig bemerkt, von einem der Buschauer bei bemselben, Blag be n, hätten sie erfahren, baß Cavendish bereits bei Bersuchen, diese Luftart in geschlossenen Gefäßen zu verbrennen, eine

aber auch solche Resultate der Forschungen Anderer für Lavoissier haben mußten: sie sind an sich nicht das Grundgebäude

sehr merkliche Menge Basser erhalten habe; aber nach Blagben's Angabe war Lavoisier, welcher früher wiederholt das Berbrennungsprobuct des genannten Gases zu erkennen sich vergeblich bemüht hatte, zu der Anstellung jenes Bersuches lediglich durch die Mittheilung veranlaßt worden, daß Cavendish gefunden habe, bei der Berbrennung der brenn= baren Luft mit dephlogistisirter resultire Wasser, nichts Anderes, und zwar so viel dem Gewichte nach als das der verschwundenen Gase beträgt; Laplace bezeichnete jenen Bersuch, wenige Tage nach ber Ausführung desselben, einfach und ausdrücklich als eine Wiederholung bes Cavendishschen Versuches über die Umwandlung der bephlogistisirten und der brenn= baren Luft zu Wasser durch Berbrennung derselben (in einem Briefe an Deluc: in der S. 89, Anmerk. ** citirten Correspondenz Batt's p. 41); in der Berichterstattung über Lavoisier's Untersuchungen bezüglich der Busammengesetiheit des Bassers, welche das Journal de physique (T. XXIII, p. 452) im Dezember 1783 brachte, war von jenem Bersuche als von einem zunächst zur Prüfung, ob ein bon Cavenbish gefundenes Resultat richtig sei, unternommenen die Rede. — Lavoisier war mit der Literatur des Theiles der Naturwissenschaft, innerhalb dessen er thätig war, gut bekannt und ließ Dies selbst durch die geschichtlichen Einleitungen zu seinen Arbeiten und burch Uebersichten, welche er bezüglich ber früheren Forschungen auf gewissen Gebieten gegeben hat, ersehen; wie hier diejenigen unter den früheren Leiftungen, welche bas von ihm Gefundene bereits ergeben hatten, gar nicht ober nur nachträglich genannt sind ober nach seiner Darstellung fast zurücktreten gegen die, welche eine auch von ihm als irrig bekämpfte Ansicht noch vertheidigten, ist ihm oft zum Borwurf gemacht worden In seiner, in die Memoiren der Pariser Atademie für 1777 aufgenommenen Abhandlung über die Bereinigung des Wärmestoffs mit verdampfbaren Flüssigkeiten legt er dar, daß bei der Dampfbildung Barme gebunden werde, und während er auf die Resultate einiger anderer Forscher Bezug nimmt, nach welchen Berbunftung von Temperaturerniedrigung begleitet ist, il oublie (sagt Fourcrop in dem Artifel Chimie ber Encyclopédie méthodique) les travaux très-remarquables de Black, qui a véritablement ouvert le premier cette belle carrière aux chimistes, et dont sans doute il n'avoit pas connoissance. In der Abhandlung über die Zusammensetzung des Gppses, welche der Pariser Atademie 1765 vorgelegt wurde, (ber ersten chemischen Arbeit, welche Lavoisier veröffentlichte), ist nicht erwähnt, daß Marggraf bereits 1750 die von Lavoisier gefolgerte Zusammensetzung bieses Dinerals nachgewiesen hatte, und erst später (in einem Anhange zu der Abber neueren Chemie abgebend, wie man Dies wohl manchmal bes hauptet hat, sondern sie wurden zu bemselben erst durch Lavois

handlung, wie sie 1768 gebrudt murbe) gebachte Lavoisier biefer Arbeit Marggraf's als einer ihm nachträglich befannt geworbenen. seinen Opuscules physiques et chymiques hat Lavoisier 1774 bei ber Darlegung Deffen, was über die Beziehung ber milben alkalischen Substanzen zu ben ätzenden gearbeitet war, die Leistungen Blad's zu wenig, die der Bertheidiger ber früheren Irrlehre (vgl. S. 57 f.) über Berdienst gewürdigt, um bann zu einer selbstständigen, mit der Ansicht Blad's übereinstimmenben Entscheibung zu gelangen. Was die von Bapen 1774 über die Reducirbarkeit des Quecksilberkalkes ohne Zusat einer f. g. phlogiftonhaltigen Substanz veröffentlichten Untersuchungen an Anhaltspunkten für das Borschreiten Lavoisier's in der Erkenntniß der Beziehung der Metallalte zu ben Metallen geboten haben (daß diese Anhaltspunkte erhebliche waren, geht aus bem im Folgenden zu gebenden Berichte hervor), ist von Lavoisier niemals so, wie es sich gebührte, anertannt worben; wie bitter ift ber Borwurf, welchen Delametherie (1809; Journal de physique, T. LXIX, p. 63) gegen Lavoisier erhoben hat: La voisier voulant s'approprier la découverte de Bayen (parce qu'il n'étoit pas de l'Académie) sur la revivification du précipité rouge, ou oxide de mercure, sans addition de matière charbonneuse, et ce qu'il disoit contre la doctrine du phlogistique, celle de Cavendish sur la composition de l'eau, ne parla jamais de ces belles expériences. Je réclamai pour eux: il ne me l'a jamais pardonné. — Bie Lavoisier ben Arbeiten Früherer, sofern sie die von ihm erhaltenen Resultate bereits ergeben hatten, Anerkennung versagt habe, ift hart beurtheilt worben, und Diftrauen ift geäußert worben selbst in einzelnen Fällen, welche in ähnlicher Beise bei Anderen vorgekommen wohl taum bagu Beranlaffung gegeben hatten. Läßt man gerne, wo Dies nur angeht, die Möglichkeit gunftigerer Deutung gelten — und für mehrere ber letterwähnten Fälle kann man es -, so ist biese boch für bie Beanspruchung anderer und wichtigerer Entbedungen Seitens Lav disier's abgeschnitten. Es ift gerabezu peinlich, zu seben . wie Lavoi sier öfters auch da, wo ihm die Berdienste Anderer ganz gut bekannt sind, einer Anerkennung berselben entgegentritt Bergman hatte z. B. 1780 es flar eingesehen und ausgesprochen, daß die Metalle nicht als solche sondern nur verkalkt (was er als auf Weggang des Phlogistons aus ben Metallen beruhend betrachtete) sich mit Säuren vereinigen und durch diese gelöft werben; Lavoisier war bamit, wie Bergman biese Ginsicht erfaßt und benutt hatte, befannt (seine bis zu 1785 veröffentlichten Abhandlungen über die Lösung der Metalle in den Säuren und über die Fall-

sier im Vereine mit den Ergebnissen seiner eigenen Arbeiten Mag man auch sagen, daß die Methobe, welche Lavoi= sier zu der Berichtigung der Ansichten über die Verbrennung und damit zu der Umgestaltung des chemischen Systemes führte, die bereits für die beisere Erkenntniß eines anderen Gegenstan= bes von Black (vgl. S. 59 f.) benutt gewesene war, daß nicht Lavoisier zuerst die Unzulänglichkeit früherer Versuche und Erklärungen eingesehen habe, daß Ansichten, wie er selbst sie im Beginne seiner reformatorischen Thätigkeit gehegt, schon vor ihm ausgesprochen worden waren und daß der Erfolg dieser Thätig= feit großentheils auf der Kenntniß von Thatsachen beruhte, die von Anderen entdeckt murben: kein Anderer als Lavoisier hatte boch bamals sich soviel Unabhängigkeit gewahrt, einzusehen, daß die Verbrennungs= und Verkalkungsvorgänge ohne Annahme bes Phlogistons erklärt werben können, und zugleich bie Befähig= ung, stufenweise zu einer besseren und dann vollständigen Er= klärung zu gelangen; kein Anberer war damals, welcher die zu jener Zeit gemachten Entbeckungen so richtig zu beuten*), so sie

ungen der Metalle unter einander enthalten den Beweis dafür, zugleich mit dem Borwurf, daß kaum Einer der hier zugleich mit Bergman genannten Chemiker über das Wesen der Verkaltung eine richtigere Borstellung gehabt habe), aber wo er 1789 in seinem Traité de chimie darlegt, daß die Metalle sich nicht als solche sondern nur oxydirt mit Säuren vereinigen und durch diese gelöst werden, wobei eine Zersehung der Säure oder des Wassers statt habe, erwähnt er zwar Bergman's, jedoch nur um zu sagen, daß diese einsache Wahrnehmung selbst diesem berühmten Chemiker entgangen sei. — Gewiß, was Lavoisier in der hier besprochemen Beziehung zur Last fällt, haben auch Andere verschuldet: vor ihm und nach ihm, wie denn noch die neuere Zeit der Beispiele nicht ermangelt, daß die Berdienste Anderer gestissentsich verkleinert werden; aber bei einem Manne von Lavoisier's wissenschaftlicher Größe tritt diese Art des Versahrens doppelt bemerklich und doppelt betrübend hervor.

^{*)} In ausgedehnterer Beise gilt für Lavoisier, was er in einem einzelnen Falle ausgesprochen hat, nach der Erwähnung, daß vielleicht alle hier von ihm in Betracht gezogenen Bersuche von Priestley beansprucht werden könnten (in der Abhandlung über das Borhandensein

ju vervollständigen und weiter zu verfolgen mußte; jedem seiner Zeitgenossen standen die von früher überkommenen und wichtige neu beigebrachte Materialien auch zur Verfügung, aber Keiner wußte mit ihnen und ben selbstständig gewonnenen ein chemisches Spftem aufzubauen, beffen Anerkennung ber Ausgang für die spätere Vervollkommnung unserer Wissenschaft geworden ist. La= voisier hat das ganze Berdienst, Dies gethan zu haben: zu ber Erfassung richtiger Ansichten hat er die Geltenbmachung bersel= ben gefügt; die Reife, zu welcher er seine eigene Unsicht gebracht, hat er nach schwerem Kampf auch ben Anderen, welche bas Enbe bes vorigen Jahrhunderts bie Chemie repräsentirten, und unserer Wissenschaft in der ganzen Art ihres Dastehens mitgetheilk. Nicht bloß danach, mas er erkannte, haben wir die Größe seiner Leistung zu schätzen, sondern ein Maß für dieselbe giebt uns auch der Widerstand ab, welchen er den Chemikern seiner Zeit und namentlich allen bebeutenberen gegenüber bei bem Festhalten Derselben an ber älteren Lehre zu überwinden hatte. Groß genug ist diese Leistung, der für sie versuchten Ueber= treibungen nicht zu bedürfen; groß genug auch, nicht von solchen Berkleinerungen berührt zu werden, wie man sie diesen lleber= treibungen entgegengestellt findet.

La voissier's Eingreifen in die Chemie, und namentlich wie er an die Reform der Grundlehren derselben kam, ist manchmal in einer Weise geschildert, ich möchte sagen construirt worden, welche Dem nicht entspricht, was uns die aus jener Zeit zugekommenen Urkunden lehren. Als ein Forscher ist Lasvoisier hingestellt worden, der gleichsam im vollen Bewußtssein, welche Mission er zu erfüllen habe, und von dem Irrthume

von Luft in der Salpetersäure, welche in die Memoiren der Pariser Asabemie für 1776 aufgenommen ist; Oeuvres, T. II. p. 130): J'espère que, si on me reproche d'avoir emprunté des preuves des ouvrages de ce célèbre physicien, on ne me contestera pas au moins la propriété des conséquences.

der Phlogistontheorie nie befangen aufgetreten sei, Licht in die Chemie zu bringen; schon zu ber Zeit, wo er zuerst Fragen behandelte, welche bis dahin dieser Theorie geniäß beantwortet wurden, seien im Wesentlichen in ihm die Unsichten festgestellt gewesen, beren Formung und Entwickelung, beren Begründung und Benutung zur Ableitung von Schlußfolgerungen ihn in ber nachfolgenden Zeit beschäftigt habe. Ich halte diese Auffassung nicht für die richtige, so wenig als die, nach welcher La= voisier die Phlogistontheorie deßhalb unbefangen betrachtet und verworfen haben soll, weil er kein schulgerecht ausgebilde= ter, mit der vor ihm herrschenden Lehre ganz vertraut gemachter Chemiker gewesen sei. — La voisier hatte die Chemie so ken= nen gelernt, wie sie zu ber Zeit, wo er sie studirte, in Paris bem älteren Systeme gemäß gelehrt wurde; auch er bekannte sich, wie Dies ganz natürlich war, zunächst zu ben Grunbsätzen bes= selben, und nur allmälig, wenn auch innerhalb verhältnißmäßig weniger Jahre, kam er von diesem System ab und schließlich zu einem entgegengesetzten. 3ch habe schon (S. 86 f., Anmerk.) Eini= ges barüber mitgetheilt, wie ungleich Lavoisier's Urtheile über ben Werth ber Phlogistontheorie zu verschiedenen Zeiten waren; wichtig genug erscheint mir die Verfolgung der allmäli= gen Umgestaltung seiner Ansichten, daß ich zur Vervollständigung bes bereits Gesagten zunächst ben nachstehenden Ueberblick gebe, für welchen ich etwas speciellere Nachweise nicht fehlen lassen barf.

In dem Beginne seiner selbstständigen Beschäftigung mit der Chemie, 1765*), sprach Lavoisier von dem Phlogiston, das in den Kohlen oder in dem öligen Destillationsproducte des Holzes enthalten sei und sich mit Vitriolsäure zu Schwefel vereinige, ohne einen Zweifel an der Existenz jenes Grundbestand=

^{*)} In seiner ersten vor der Pariser Akademie gelesenen, 1768 veröffentlichten Abhandlung, welche die Analyse des Gypses zum Gegenstande hat (Oeuvres, T. III, p. 124).

theiles zu äußern. 1772*) schien ihm allerdings die Natur Dessen, was man Phlogiston nenne, noch nicht als ganz genüsgend erkannt, aber Nichts sindet sich hier gesagt, was als eine auch nur indirecte Bestreitung der Eristenz des Phlogistons gesteutet werden könnte, und ebenso wenig ist Dies der Kall für die Rotiz, welche er später als die Aufstellung seiner neuen Verstrenungstheorie einleitend betrachtet hat **). Noch 1774 ***) hielt er es bei der Besprechung der Entwickelung eines Gases bei der Reduction eines Metalkalkes mittelst Kohle für möglich, daß die letztere dem Metalke das bei der Verkalkung verlorene Prinzeip der Brennbarkeit wiedergebe, während sie gleichzeitig einer in dem Metalkalke sirirten Substanz das Princip zusühre, welsches die Annahme des Gaszustandes für dieselbe bedinge; und er betonte damals ausdrücklich, daß diese Betrachtungsweise wohl mit Stahl's Vorstellungen verträglich sei. Selbst 1775 ****)

^{*)} In der Abhandlung über das Elementarfeuer, welche Bemerkungen über Bersuche enthält, die man mittelst Brennspiegel ausführen könne (Oeuvres, T. III, p. 262).

theilung, daß Schwesel und Phosphor bei dem Verbrennen an Gewicht zunehmen in Folge der Absorption von Luft, und daß Luftabsorption auch bei der Verkaltung von Metallen die Ursache der stattsindenden Gewichtszunahme sei (Oeuvres, T. III, p. 103). Wenn Lavoisier an dem Ende seiner Lausbahn (in einer wohl um 1792 geschriedenen historischen Darlegung bezüglich der Ansichten über die Gewichtszunahme bei der Verkaltung der Metalle, welche erst nach seinem Tode veröffentlicht wurde) unter Bezugnahme auf jene Mittheilung sagt (Oeuvres, T. II, p. 104): Il est aise de voir que j'avais conçu, des 1772, tout l'ensemble du système que j'ai publié depuis sur la combustion, so trisst Dies, sosern das neue System die Annahme des Phlogistons geradezu verwarf, nach dem oben Erinnerten nicht ganz zu.

^{***)} In ben Opuscules physiques et chymiques (Oeuvres, T. I, p. 612).

mit den Metallen bei ihrer Verkalkung vereinigt: Rozier's Journal de physique (o. Observations sur la physique, sur l'histoire naturelle etc.), T. V, p. 429 ss. (Maiheft 1775). In der späteren Redaction dieser Abhandlung, wie dieselbe in die Memoiren der Pariser Akademie für 1775 ausgenommen ist, sindet sich allerdings nicht mehr alles Das, was in der ursprünglichen die Anerkennung des Phlogistons bezeugte.

sprach er noch von dem Phlogiston und von phlogistonhaltigen Körpern in berselben Weise, wie seine an die Eristenz jenes Stoffes glaubenden Zeitgenossen. 1776*) äußerte er sich, daß man für die Erklärung gewisser Thatsachen (die Reduction des mittelst Salpetersäure verkalkten Quecksilbers durch Erhitzen ohne Zusat) nach der Phlogistontheorie bem Phlogiston andere Eigenschaften beilegen musse, als Dies Stahl gethan habe; 1777**) kündigte er der Pariser Akademie an, er stehe auf dem Punkte, durch eine Reihe von Versuchen die Lehre Stahl's von dem Phlogiston zu bekämpfen, und in demselben Jahre legte er ***) ber Akademie seine Theorie ber Verbrennung als eine neue, der von Stahl direct entgegengesetzte vor, und machte er geltenb, daß das Phlogiston nur etwas Angenommenes, nicht etwas Nachgewiesenes sei: Etwas, bessen Annahme burch seine neue Theorie, welche er nur als eine mahrscheinlichere Hypothese gebe, entbehrlich werbe. In einem 1780 vor der Akademie gele= senen Aufsat ****) erkannte Lavoisier an, daß auch die Ver= theldiger der Phlogistontheorie für die bei Einwirkung der Sal= petersäure auf Phosphor statthabenben Vorgänge eine, wie er sagte, sehr plausibele Erklärung geben könnten, welche aber un= bewiesene Annahmen bezüglich bes Gehaltes verschiebener Körper an Phlogiston zu machen habe, und wiederum beschränkte er ausbrucklich Das, mas man von seiner eigenen neuen Theorie er= warten dürfe, darauf, daß sie ohne Annahme des Phlogistons die chemischen Vorgänge erklären könne. Aber nachbem Lavoi= sier mit der Zusammensetzung des Wassers bekannt geworben

^{*)} In seiner Abhandlung über die Existenz von Luft in der Salpetersäure (Oeuvres, T. II, p. 137 s.)

^{**)} In seiner Abhandlung über die Berbrennung der Kerzen in atmosphärischer und in eminent athembarer Luft (Oeuvres, T. II, p. 190).

^{***)} In seiner Abhandlung über die Berbrennung im Allgemeinen (Oeuvres, T. 1I, p. 225).

^{****)} In der im März 1780 vor der Akademie gelesenen, in die Memoiren derselben für dieses Jahr aufgenommenen Abhandlung über ein eigenthümliches Berkahren, den Phosphor ohne Berbrennung zu Phosphorsäure umzuwandeln (Oeuvres, T. II, p. 281 s.)

war, nahmen seine Angriffe gegen die Phlogistontheorie einen anberen Character an. In einer Abhandlung, welche nicht vor 1783 geschrieben ist *), sprach er bavon, daß er in ben seit eini= gen Jahren ber Pariser Akabemie gemachten Mittheilungen bas Bort Phlogiston kein einziges Mal gebraucht habe: beshalb nicht, weil das Phlogiston etwas gang Hypothetisches sei, bessen Annahme in der Chemie dieser nicht zum Vortheil gereicht, sie vielmehr weniger verständlich gemacht habe; und er kündigte hier an, in der Folge werbe er auf jede Art zu zeigen suchen, daß die Eristenz des Phlogistons nicht erwiesen sei und man der Annahme besselben entbehren könne; boch sei, mas er hierüber zu sagen habe, noch nicht zur Reife gebiehen. Ginen stärkeren Angriff gegen das Phlogiston führte er bald nachher aus **): er bekampfte jest die Annahme des Phlogistons als eine, die für die Chemie geradezu verderblich gewesen sei, und wenn er auch Stahl noch zugestand, daß Derselbe die Analogie zwischen Berkalkungs= und eigentlichen Berbrennungsvorgängen erkannt und die Uebertragung der Verbrennlichkeit von einem Körper auf einen anderen entbeckt habe, so wies er boch in ausführlich= ster und schärfster Kritit bie von Stahl gegebene, von ben Nachfolgern Desselben ausgebildete Phlogistontheorie als eine solche nach, die einerseits eine ungerechtfertigte Annahme mache und anbererseits eine genügende Erklärung der Thatsachen nicht zu geben vermöge; gegen bie neu aufgestellte, von der Annahme bes Phlogistons ganz absehende Verbrennungstheorie sei die ältere aufzugeben. Und zu dieser Zeit konnte La voisier bereits ba=

^{*)} Allgemeine Betrachtungen über die Auflösung der Metalle in Säuren. Die Abhandlung (Oeuvres, T. II, p. 509 83.) erschien in den Memoiren der Pariser Akademie für 1782, welche jedoch erst 1785 versöffentlicht wurden; in dieser Abhandlung wird auf die Zusammensetzung des Wassers, welche Lavoisier erst 1783 bekannt wurde, bereits Bezug genommen.

^{**)} In seinen Erwägungen über das Phlogiston (Oeuvres, T. II, p. 623 ss.). Diese Abhandlung ist in die Memoiren der Pariser Akademie für 1783 aufgenommen, welche 1786 veröffentlicht wurden.

von sprechen, daß diese seine neuen Ansichten mehr und mehr an Verbreitung und Zustimmung gewinnnen.

Wie sich durch einzelne Arbeiten Lavoisier's und das Eingreifen der Entdeckungen Anderer dieser Umschwung der Anssichten bei dem Ersteren, bei seinen Zeitgenossen vollzog, haben wir nach diesem vorläufigen Ueberblick jetzt genauer zu betrachsten, und zwar ist hier, selbst auf die Gefahr einiger Weitläufigsteit hin, eine eingehendere Berichterstattung nothwendig, soll klarer hervortreten, wie in jener für die Geschichte unserer Wissenschaft so denkwürdigen Zeit Lavoisier in der Erkenntniß der chemischen Erscheinungen vorschritt und welche Beihülfe ihm durch die Arbeiten Anderer gewährt wurde*).

^{*)} Bei der Besprechung der Arbeiten Lavoisier's kommt selbstverständlich die Beit, zu welcher jede einzelne in die Entwickelung der find Chemie eingriff, erheblichft in Betracht. Seine Abhandlungen größtentheils burch Mittheilung an die Pariser Atademie und durch Beröffentlichung in den Memoiren berselben bekannt geworden; es ist zu beachten, daß der Jahrgang dieser Memoiren, in welchem eine Abhandlung steht, keineswegs als das Jahr der Beröffentlichung oder auch nur der Abfassung derselben angebend zu betrachten ist. Die Memoiren wurden damals um mehrere Jahre (bis zu vier Jahren) verspätet veröffentlicht, aber was namentlich verwirrend gewirkt hat, ist, daß sehr häufig in die Sammlung, welche als die Abhandlungen eines gewissen Jahres enthaltend bezeichnet ist, auch solche aufgenommen sind, die in der Zwischenzeit umgearbeitet ober selbst erst beträchtlich viel später geschrieben worden waren, und zwar ohne daß die dafür nöthigen Angaben gewahrt wären, ersehen zu lassen, wann eine Abhandlung ber Afademie vorgelegt worden wäre, ober was die erste Vorlage enthalten und was spätere Redaction zugefügt ober abgeändert habe. Einzelne Notizen, anderswo erschienene Mittheilungen, namentlich aber der Inhalt selbst geben in mehreren Fällen einige Austunft (aber keineswegs immer genügende) ober Anhaltspunkte zu Bermuthungen; öfters läßt sich erseben, daß eine Abhandlung einer späteren Beit erst angehört, als der sie enthaltende Jahrgang der Memoiren es erwarten läßt, während ich mich für die hier in Betracht kommenden Arbeiten faum einer erinnere, welche etwa einem späteren Jahrgange der Memoiren zugewiesen worden wäre. — Wo es hier auf genaueren Nachweis von Aussprüchen Lavoisier's ankommt, habe ich nach der Ausgabe seiner Werke, welche von 1862 an zu Paris erschienen ist, citirt.

1

Lavoisier begann seine chemische Thatigkeit mit einigen Arbeiten, welche zu ber Reform ber Chemie in keiner näheren Beziehung stehen. Weber nach bem Gegenstande noch nach ber in Anwendung gebrachten Methode hängt die Untersuchung über bie Zusammensetzung bes Gppses (1765 ber Pariser Atabemie vorgelegt, 1768 veröffentlicht) mit Dem zusammen, mas er später so Großes geleistet hat. Dieses knüpft auch an seine, in ben Remoiren ber Pariser Atabemie für 1770 veröffentlichte Untersuchung über die Natur des Wassers und die Versuche, welche bie Umwandlung besselben in Erbe beweisen sollen (vgl. S. 114), was den Gegenstand betrifft, noch nicht an, aber die Methode, beren er sich später mit so vielem Erfolge bebiente, findet sich hier bereits angewendet: auf chemische Fragen die Wage die Antwort geben zu lassen. Daß Das, was in bas Wasser bei bem Erhitzen besselben in Glasgefäßen übergeht und bann nach bem Eindampfen als erdiger Rückstand erhalten wird, nicht durch eine Umwandlung des Wassers in Erde entstanden sondern dem Glas entzogen ist, zeigte Lavoisier nicht burch die qualitative Keststellung der Ibentität Dessen, mas hier als s. g. Erbe zum Vorschein kommt, mit bem in ber Glassubstanz Enthaltenen*), sondern durch den Nachweis, daß bei längerem Erhiten Wasser in einem dicht verschlossenen Glasgefäße das Gewicht des Ganzen sich nicht änbert, das Glasgefäß selbst aber dann einen Gewichtsverlust erlitten hat, welcher innerhalb ber Versuchsfehler bem Gewichte des nun aus dem Wasser als s. g. Erde zu Er= haltenden entspricht.

Die Arbeiten Lavoisier's, welche auf die Lehre von der Verbrennung directen Bezug haben, beginnen 1772. Im November dieses Jahres hinterlegte er bei der Pariser Akademie
eine, im Mai des folgenden Jahres eröffnete Notiz, in welcher

^{*)} Scheele entschied einige Jahre später die Streitfrage in dieser Weise in demselben Sinne wie Lavoisier; der Lettere bekannte, daß seine Bersuche zur Feststellung, welcher Art das aus dem Wasser in der angegebenen Weise erhaltene Erdige sei, resultatlos geblieben seien.

er angab, wenige Tage vorher entbeckt zu haben, daß der Schwe= fel bei bem Verbrennen an Gewicht nicht ab= sondern zunehme (ein gemisses Gewicht Schwefel gebe, abgesehen von ber Feuchtig= keit der Luft, ein größeres Gewicht Vitriolsaure) und für ben Phosphor Dasselbe statthabe; die Gewichtszunahme beruhe hier barauf, daß eine sehr große Menge Luft bei der Verbrennung fixirt werbe und sich mit ben Dampfen vereinige. Diese Ent= bedung habe ihn vermuthen lassen, baß Das, mas er für ben Schwefel und ben Phosphor festgestellt habe, auch bei allen Kör= pern stattfinden könne, deren Gewicht burch Verbrennung ober Verkalkung vergrößert werbe, und er habe sich überzeugt, daß die Gewichtszunahme bei ber Verkalkung ber Metalle auf berselben Ursache beruhe: bei ber Reduction von Bleiglätte entwickele sich eine sehr beträchtliche Menge Luft. Diese Entbedung glaube er als eine ber interessantesten seit Stahl gemachten sich sicheren zu sollen.

Speciellere Angaben über bie Versuche, von welchen er in bieser Notizspricht, machte Lavoisier bamals nicht. In näherer Verknüpfung mit dem hier in Angriff genommenen Problem stand auch nicht die von ihm balb nachher gemachte Mittheilung über Versuche *), welche bie Verbrennung bes Diamantes und die Bilbung von firer Luft (Rohlensäure) bei berselben zum Gegen= stande haben. — Auf die Verbrennung und Verkalkung Bezüg= liches findet sich zunächst in dem Werke, welches Lavoisier unter bem Titel: Opuscules physiques et chymiques 1774 ver= öffentlichte, das aber bereits gegen das Ende des Jahres 1773 ber Pariser Akademie zur Beurtheilung vorgelegt war. Der erste Theil dieses Werkes enthält eine historische Darlegung der Ar= beiten über die Entwickelung luftförmiger Körper bei ber Berbrennung, der Gährung und dem Aufbrausen; der zweite bringt neue Untersuchungen über bie Eristenz einer in einigen Gub= stanzen fixirten elastischen (b. i. ber Annahme ber Luftform fäh=

^{*)} Sie sin') 1773 angestellt; die Abhandlung ist in die Memoiren der Pariser Akademie für 1772 aufgenommen.

igen) Flüffigkeit und über die Erscheinungen, welche aus der Entwickelung ober Fixirung berselben resultiren.

Diese neuen Untersuchungen haben zunächst als Gegenstand bie Existenz einer solchen elastischen Flüssigkeit in Ralk und Al= falien, und im Zusammenhange hiermit die Beziehungen zwischen ben alkalischen Substanzen in bem ätzenden und in dem s. g. milben Zustand; sie bestätigen, was Black hierüber gelehrt Dann wendet sich lavoisier zu der Besprechung der Bereinigung der in dem Ralt und den Alkalien enthaltenen ela= stischen Flüssigkeit mit den metallischen Substanzen durch Fällung; er kündigt an, daß er auf Grund zahlreicher Versuche glaube, biese Luftart sei einer solchen Vereinigung fähig und sie sei zum großen Theile bas Princip, welches für die metallischen Nieder= schläge die Gewichtszunahme verursache, den Metallen den Glanz nehme und sie zu Ralken umwandele. Er beschreibt Versuche über die Fällung von Metallösungen, welche bekannte Gewichte Metall (Queckfilber ober Gisen) enthielten, mittelst Kreibe ober Aettalk; die Niederschläge wogen mehr als das Metall, und die Gewichtszunahme war größer bei ber Fällung mit Kreibe als bei ber mit Aepkalk; als Ursache betrachtet er das Zutreten ber in der Kreide in reichlicherer Menge, in dem Aetkalk immer noch wenn auch in geringerer Menge enthaltenen elastischen Flussigkeit. Dieses Resultat veranlaßt ihn zu weiterer Beschäftig= ung mit der Frage, ob und wie die Metalle sich mit einer ela= stischen Flüssigkeit vereinigen können. Er vermuthet, daß die Luft der Atmosphäre oder eine in derselben enthaltene elastische Flüssigkeit fähig sei, sich mit den Metallen zu verbinden, und daß auf dem Zutreten dieser Substanz zu den Metallen die Vertalkungsvorgänge und namentlich bie Gewichtszunahme bei ber Verkalkung beruhen. Aeltere Erfahrungen über die Nothwendig= keit des Luftzutritts bei der Verkalkung, ältere Angaben, daß bei der Reduction von Metalkalken ein Aufbrausen bemerkbar sei, bestärken ihn in dieser Vermuthung, welche er nun durch eigene Versuche außer Zweifel zu stellen sucht. Er constatirt durch diese, daß die Reduction von Mennige durch Erhitzen mit

Kohle in der That unter Entwickelung elastischer Flüssigkeit vor sich geht; ferner, daß die lettere nicht aus der angewendeten Rohle stammen könne (er ermittelte, baß bas Gewicht der wirk= lich zur Reduction verbrauchten Kohle viel weniger betrage, als bas (Gewicht ber entwickelten elastischen Flüssigkeit, letteres Ge= wicht niedrigst angeschlagen; ferner, daß Rohle für sich selbst noch stärker erhitt keine in Betracht kommende Menge solcher Flus= sigkeit entwickelt). Diese Resultate zusammen mit einer älteren Angabe, daß Mennige für sich erhitt nur sehr wenig Luft aus= gebe, lassen Lavoisier schließen, daß die bei der Reduction entwickelte elastische Flüssigkeit aus der Vereinigung der Kohle mit der Mennige resultire, und er fragt sich jett, ob die zur Metallreduction angewendeten kohligen Substanzen wirklich, so wie es die Stahl'sche Schule bente, ben Metallen bas bei ber Verkalkung verlorene Phlogiston wiedergeben ober ob sie in die Ausammensetzung ber elastischen Flüssigkeit eintreten. könne seiner Ausicht nach die Wissenschaft bei ihrem dermaligen Bustande noch nicht entscheiben; aber wenn jede elastische Flussig= keit die Verbindung eines festen oder flüssigen Körpers mit einem brennbaren Princip oder vielleicht mit der reinen Feuer= materie sei und auf dieser Verbindung der elastisch=flussige Bu= stand beruhe, so könne eine reducirende Substanz wesentlich in ber Artwirken, daß sie dem in dem Metalle fixirten Theil einer ela= stischen Flüssigkeit bas zur Annahme bes elastisch=flüssigen Zustandes nothige Phlogiston ober die Feuermaterie wiedergebe; und wenn auch von Stahl's Lehre abweichend sei diese Ansicht doch viel= leicht mit derselben verträglich, sofern dann die Rohle bei der Reduction von Metallkalken einerseits diesen das Phlogiston zu= treten lasse, welches bei der Verkaltung des Metalles ausgetreten sei, andererseits Dem, was der Metallfalk noch firirt ent= die Unnahme bes elastisch-flussigen Zustandes halte, das zuführe. Aber über einen so schwierigen Be= Bedingende genstand könne man sich nur mit größter Bebutsamkeit aus= sprechen, und nur die Zeit und die Erfahrung konnen die Mein= ungen barüber zu festeren werden lassen. — Lavoisier be-

schreibt bann noch mehrere Versuche über bie Verkalkung von Blei und Zinn in abgesperrten Bolumen Luft; die hierbei ruckständig bleibende Luft findet er von der bei den vorbesprochenen Metallreductionen (mittelft Rohle) sich entwickelnben verschieden. Als Resultate dieser Versuche spricht er aus, daß die Verkalkung in abgeschlossenen Räumen weniger leicht vor sich gehe als an freier Luft; daß die Verkalkung bann felbst Grenzen habe, über welche sie, innerhalb einer und berselben Luftmenge, nicht hinausgebracht werden könne; daß in dem Maße, wie die Verkalkung vor sich gehe, die Luft Volumverminderung erleide und die lettere nahezu der Gewichtszunahme des Metalles propor= tional sei; daß Dies einen weiteren Beweis bafür abgebe, daß bei ber Verkalkung der Metalle eine elastische Flüssigkeit densel= ben zutrete und die Fixirung der letteren die Ursache der Ge= wichtszunahme sei; daß mehrere Umstände dafür zu sprechen scheinen, daß nicht die ganze Luft, welche wir athmen, dazu ge= eignet sei, in die Zusammensetzung der Metallkalke einzugehen, sondern daß eine besondere elastische Flüssigkeit der Luft beige= mischt sei und daß nach ber Entziehung berselben aus abgesperr= ter Luft Verkalkung nicht mehr statthaben könne. Die Möglich= teit einer Verkalkung in dichtgeschlossenen luftleeren Gefäßen wird indeß von Lavoisier noch nicht geläugnet, wohl aber bemerkt, daß diese dann ohne Gewichtsvermehrung und somit unter ganz anderen Umständen als bei der Verkalkung an der Luft statthaben muffe; eine solche Verkalkung sei vielleicht ein einfaches Austreten von Phlogiston aus dem Metall in dem Sinne Stahl's. Lavoisier erwähnt noch anhangsweise, daß er bei der Austellung der so eben besprochenen Versuche früher schon von Priestlen beschriebene über die Verkalkung der Me= talle in abgesperrten Lufträumen nicht gekannt habe, welche gleichfalls Volumverminderung der Luft ergeben hatten; wenn die Verminderung bei diesen letteren Versuchen bis zu 1/5 und selbst bis zu 1/4 des ursprünglichen Luftvolums, bei seinen eige= nen höchstens 1/16 betragen habe, so könne Dies vermuthen lassen, daß die fixirbare Substanz in der Luft zu verschiedenen Zeiten

ober an verschiedenen Orten in ungleicher Menge vorhanden sei: in größerer Menge vielleicht innerhalb bewohnter Orte als ba, mo die Luft sich fortwährend erneuere. — Fernere Versuche bezwecken die Untersuchung der bei dem Aufbrausen und der bei Metallreductionen (mittelst Kohle) entwickelten elastischen Flüs= sigkeit. Die Schlußfolgerungen, zu welchen Lavoisier kommt, sind: diese beiben elastischen Flüssigkeiten seien fast identisch, na= mentlich sich gegen Kalkwasser, in der Wirkung auf brennende Körper und auf Thiere gleich verhaltend; die eine wie die andere dieser beiden elastischen Flüssigkeiten bestehe aus einem durch Wasser ober Kalk aufnehmbaren und einem anderen viel schwieri= ger zu fixirenden Theile, welcher lettere in gewissem Grade bas Athmen unterhalten könne und seiner Natur nach ber atmosphärischen Luft nahe zu kommen scheine, und dieser lettere Theil sei in etwas beträchtlicherer Menge in ber bei Metallreductionen entwickelten elastischen Flüssigkeit als in der aus Kreide ent= wickelten enthalten; der fixirbare Theil der elastischen Flüssig= keit sei das für die Thiere eigentlich Schäbliche; es sei endlich noch nicht zu entscheiben, ob der fixirbare Theil der bei dem Aufbrausen und bei Reductionen sich entwickelnden elastischen Flüssigkeit etwas von der Luft wesentlich Verschiedenes oder Luft selbst sei, welcher Etwas zugefügt ober entzogen worden. — Andere Versuche, welche Lavoisier noch mittheilt, betreffen die Verbrennung des Phosphors und die Bilbung der Phosphor= fäure. Sie ergaben eine Verminderung bes Volumes der Luft, in welcher Phosphor verbrennt; in mit Quecksilber abgesperrter Luft betrug diese Verminderung des Volumes nahezu 1/5 des letteren. Dafür wog das Verbrennungsproduct mehr als ber angewendete Phosphor, und eine Vergleichung der Gewichtszu= nahme des letzteren mit dem Volum, um welches das der Luft sich vermindert hatte, ließ La voisier schließen, daß bas speci= fische Gewicht der absorbirten elastischen Flüssigkeit nahezu um 1/4 größer sei als das der gemeinen Luft. Er hielt es für denk= bar, daß ber Wassergehalt ber Luft das die Verbrennung Unterhaltende sei, und prüfte, ob Erneuerung dieses Wassergehaltes phors befähige. Er kam zu dem Resultate, der größte Theil des bei der Verbrennung des Phosphors von diesem Absorbirten sei eine von dem Wasser verschiedene Substanz und auf der Absorption dieser Substanz beruhe größtentheils die Gewichtszusnahme des Phosphors, die Volumverminderung der Luft bei dem Verbrennen des ersteren. — Endlich werden noch Versuche besichrieben, nach welchen Phosphor und Schwesel im leeren Raume nicht verbrannt werden können, und Untersuchungen über die Luft mitgetheilt, in welcher Phosphor gebrannt hatte: diese unsterhielt nicht das Athmen, nicht die Verbrennung, und erhielt die Fähigkeit dazu auch nicht durch Mischen mit der bei dem Aufsbrausen sich entwickelnden elastischen Flüssigkeit.

Was Lavoisier in jener Notiz vom Jahre 1772, was er in dem vorbesprochenen, 1773 verfaßten Werke über Berbrennungs= und Verkalkungsvorgänge mitgetheilt hatte, leitet die spater von ihm burchgeführte Reform der Theorie dieser Vor= gange ein. Ich habe hier nicht auf Ginzelnheiten einzugehen, in wiefern von La voisier als neu betrachtete Beobachtungen es nicht waren und einzelne Aussprüche von ihm sich bereits von früheren Forschern in ähnlicher Weise geäußert finden, und auch nicht barauf, ob Versuche von Zeitgenossen: gerabe bie Priest= len's mit welchen Lavoisier erst nach ber Anstellung ähnlicher eigener bekannt geworben zu sein angiebt, ben Schlußfolgerungen mit zu Grunde liegen, welche als aus den letzteren zu zieh= ende von ihm hingestellt sind; eine solche Zusammenfassung hier= her gehöriger Beobachtungen mit solchen Schlußfolgerungen hatte jebenfalls noch Keiner gegeben. Aber wichtig für die Verfolgung, wie Lavoisier's Ansichten sich entwickelten und an Richtigkeit und Schärfe stetig gewannen, ist die Beachtung, daß Lavoisier damals verschiedene Luftarten, welche in starre Verbindungen eingehen können, noch kaum unterschied; man würde wohl Un= recht haben, das, was er allgemein als fixirbare ober fixirte elastische Flüssigkeit bezeichnet, in seinem Sinne als burchweg mit Dem ibentisch erklären zu wollen, was bamals als fire Luft benannt war, aber in einzelnen Aussprüchen giebt sich in ber That zu erkennen, daß er Wirkungen, die später als dem Sauerstoff angehörig erkannt wurden, zu jener Zeit der siren Luft zuzusschreiben geneigt war, während andererseits das Borhandensein der Keime einer besseren Einsicht in den Resultaten seiner Berssuche ebenso bestimmt sich ergiebt, wie, daß sie damals auch für ihn noch nicht zu weiterer Entwickelung gekommen waren. Daß Beides der Fall ist, geht aus dem vorstehenden Bericht über den Inhalt der Opuscules physiques et chymiques, so weit derselbe hierher gehört, hervor, und wenn ich diesen Bericht etwas ausssührlicher gegeben habe, so ist es deßhalb, weil ich in kürzerer Weise nicht eine genügend klare Darlegung der Stuse der Erstenntniß, zu welcher Lavoisier bis zum Jahre 1774 gekommen war, zu geben wüßte.

Dieses letztere Jahr brachte Vieles, was für die Lehre von ber Verbrennung und von den Beziehungen zwischen den We= tallen und den Metallkalken von höchster Wichtigkeit war.

Frühe im Jahre 1774 begann im Journal de physique die Veröffentlichung einer Reihe von Untersuchungen Banen's über einige Quecksilbernieberschläge. In der ersten derselben (Februar 1774) besprach Banen, daß die aus Quecksilberlösungen durch alkalische Substanzen gefällten Nieberschläge, in welchen ihm übrigens ein Rückhalt an der Säure der Lösung und an dem Fällungsmittel nicht entging, mit etwas Schwefel gemischt bei bem Erhitzen betoniren, auch bei Abwesenheit von Salpetersäure, wie er für den von ihm als reinsten Quecksilberkalk betrachteten, aus Sublimatlösung burch Kalkwasser gefällten Nieberschlag fand; was ihn besonders überraschte, war, daß alle diese Rie= derschläge ohne Zusatz reducirt werden können, und er bemerkte, daß hierbei das Gewicht berselben abnimmt. — Bald nachher (April 1774) ging er etwas näher barauf ein, daß biese Rie= derschläge mehr wiegen als das in ihnen enthaltene Quecksilber; es beruhe dies auf dem Rückhalt an Säure und Fällungsmittel,

aber auch auf berselben Ursache, welche bie Umwandlung eines Retalles in den Kalk desselben bedinge, nämlich auf der Firir= ung einer elastischen Flüssigkeit. Der burch Fällung erhaltene Queckilberkalk entwickelte in der That bei der Reduction durch Erhiten mit Kohle, wobei ein Theil der letteren verschwand, eine elastische Flüssigkeit, welche durch Wasser absorbirt murbe; Banen meinte, Phlogiston aus ber Kohle könne in die Zusam= mensetzung des Metalles eingehen, oder in die der elastischen Flussigkeit, ober an die Stelle ber letteren in dem Metallkalke treten. Aber bei bem Erhitzen von solchem Quecksilberkalt ohne Zusatz hatte auch Reduction des Metalles und Entwickelung einer elastischen Flüssigkeit statt, und Banen sagte sich barauf von der Sprachweise der Stahl'schen Schule los, welche letztere zu einer Einschränkung der Lehre von dem Phlogiston genöthigt sei, oder die von ihm untersuchten Quecksilberniederschläge nicht als wahre Metallkalke betrachten dürfe, ober zugestehen müsse, daß es Metallkalke gebe, welche ohne Mitwirkung von Phlogi= ston reducirbar seien. Bezüglich ber Natur ber bei dem Erhitzen bes Quechilberkalkes ohne Zusatz erhaltenen Luft kam Banen nicht zu einem bestimmten Resultat; er betrachtete sie als ein salziges zusammengesetztes Wesen, und seine Versuche ließen ihn schließen, daß sie specifisch schwerer sein möge als die atmosphärische Luft, aber keine der für den Sauerstoff charakteristischen Eigenschaften hat er für sie angegeben *); mit Entschiedenheit

^{*)} Auch in den später (1775) veröffentlichten Fortsetzungen seiner Untersuchungen über die Quecksilberniederschläge hat Bayen nicht die eigenthümliche Ratur dieser Luftart erkannt. Hier hat er die Gewichtszunahme ermittelt, welche Quecksilber bei der Umwandlung in rothen Präcipitat durch Lösen in Salpetersäure und Erhitzen die zum Austreiben aller Säure erfährt; hier die Entwickelung von Luft auch aus solchem Präcipitat, welcher durch Erhitzen von Quecksilber dei Luftzutritt dargestellt war, bei der Reduction desselben durch Erhitzen constatirt. Hier widersprach er der Phlogistontheorie mit größter Bestimmtheit, betrachtete er die Verkaltung der Metalle als beruhend auf der Aufnahme von Etwas aus der Luft, betonte er die Nothwendigkeit, die Eigenschaften der bei der Reduction von Quecksilberkalt sich entwickelnden Luft zu untersuchen, ohne aber es zu thun und zu entdecken, daß diese Luftart die Verbrennung besser unterhält als die gemeine Luft.

sprach er jedoch als aus seinen Versuchen sich ergebend aus, die Verkalkung des Quecksilbers beruhe nicht auf dem Austreten von Phlogiston aus dem Metall, sondern auf der Vereinigung des letzteren mit einer elastischen Flüssigkeit, welche auch die Ursache des größeren Gewichtes des Kalkes sei.

Bu ber Zeit, in welcher biese Resultate Banen's die Lehre von bem Phlogiston erschütterten, murben auch sonst noch Ungriffe gegen dieselbe nicht zurückgehalten. Buffon sprach sich bamals in seiner Einleitung in die Mineralogie gering= schätzig über dieselbe aus und meinte, das Phlogiston existire eher in den Vorstellungen der Chemiker als in der Natur. Na= mentlich aber brachte das Journal de physique (März 1774) ohne Nennung des Verfassers einen schneibigen und von guter Bekanntschaft mit chemischen Vorgängen zeugenden Aufsatz über bas Phlogiston, in welchem die Lehre von demselben gerabezu als auf Jrrthumern in ben Voraussetzungen und Definitionen beruhend hingestellt murbe; Bezug genommen murbe hier barauf, daß gewisse Metallkalke, z. B. der des Quecksilbers (von welchem Kalk allerdings schon vor Banen angegeben worden war, daß er durch Erhigen für sich wieder zu metallischem Queck= silber wird), ohne irgend welchen Zusat von brennbarer Sub= stanz reducirt werden konnen; neben vielen richtigen Bemerk= ungen finden sich hier auch unrichtige; die Verbrennung beruhe wohl auf der Vereinigung des brennenden Körpers mit Etwas aus ber Atmosphäre, und bieses Etwas sei ber mässerige Bestand= theil ber letteren.

Aber auch dieses Etwas, welches die Verbrennungen zu unsterhalten vermag, wurde jest isolirt und für es dieses Vermögen erkannt. Wie von Banen war vor ihm bereits von Anderen die Luftart, welche wir als Sauerstoffgas bezeichnen, dargestellt worden, ohne daß ihre Eigenthümlichkeit beachtet worden wäre; Hales hatte 1727 angegeben, daß bei dem Erhisen von Mennige Luft entwickelt wird, Priestlen 1772, daß er schon vor einem Jahre aus Salpeter durch Erhisen Luft entwickelt habe, von welcher er bemerkte, daß in ihr die Verbrennung so gut

als in gemeiner, ja sogar mit vergrößerter Flamme vor sich geht. Am 1. August 1774 stellte Priestlen burch Erhitzen von rothem Quecksilberpräcipitat eine Luftart bar, welche burch Wasser nicht absorbirt wurde und beren eminentes Vermögen, die Verstrennung zu unterhalten, ihn überraschte. Ohne sosort die ganze Tragweite dieser Entbeckung auch nur zu ahnen, beschäfstigte er sich doch mit der Untersuchung dieser Luftart weiter; er sand, daß sie auch aus reinem (salpetersäurefreiem) rothem Präcipitat erhalten wird und aus Wennige, und kam zu der Bermuthung, die Fähigkeit der genannten Substanzen, diese Luftsart zu liesern, möge auf der Aufnahme von Etwas aus der Atmosphäre bei ihrer Bereitung beruhen.

So weit mit ber neuen Luftart bekannt*) kam Priestlen nach Paris, wo er im October 1774 Lavoisier von biesen Ergebnissen seiner Versuche selbst in Kenntniß setzte; er hat bald nachher dieser seiner Mittheilungen an Lavoisier er= wähnt und noch am späten Abend seines Lebens unter Angabe von Einzelnheiten an bieselben erinnert. — Eine Bezugnahme auf diese Mittheilung ober auf die vorher veröffentlichten Resul= tate von Banen's Arbeiten findet sich nicht in der von La= voisier vor ber Pariser Akademie im November 1774 gelese= nen Abhandlung über bie Verkalkung bes Zinns in geschlosse= nen Gefäßen und über die Ursache ber Gewichtszunahme, welche dieses Metall hierbei erlangt. Nach der Erinnerung an seine turz vorher (vgl. S. 154 f.) gezogene Schlußfolgerung, daß bei ber Verkaltung der Metalle ein Theil der Luft oder eine in ihr enthaltene Substanz sich mit benselben vereinige und hierauf die Gewichtszunahme bei ber Verkaltung beruhe, bemerkt er, baß hiermit die von Boyle angegebenen Resultate im Widerspruche stehen. Letterer hatte 1673 Versuche beschrieben, welche ihm die

^{*)} Welche Resultate diese Luftart mit dem S. 63 besprochenen Luftsgüte-Messer, dem Salpetergas, ergebe und daß sie das Athmen in besserer Beise als gemeine Luft unterhalte, untersuchte Priestley erst 1775.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Wägbarkeit ber Feuermaterie zu beweisen schienen; namentlich Versuche, bei welchen er Blei und Zinn in zugeschmolzenen Glasgefäßen erhitte und nach bem Deffnen ber letteren bas theilweise verkalkte Metall schwerer fand als bas ursprünglich angewendete, ließen es ihn als unzweifelhaft betrachten, daß Feuermaterie burch bas Glas gebrungen sei und sich in bem verkalkten Metall, das Gewicht desselben vergrößernd, fixirt habe*). Lavoisier stellte ähnliche Versuche an, aber unter Ver= vollständigung der Wägungen. Mit einer abgewogenen Menge Blei ober Zinn beschickte, bann zugeschmolzene Glasgefäße mur= ben längere Zeit bis über ben Schmelzpunkt bes Metalles er= hist, von welchem letteren dabei ein Theil verkalkt murbe: ein um so größerer im Allgemeinen, je geräumiger bas Glasgefäß war. Dieses wog nach diesen Versuchen, erkaltet und noch ge= schlossen gewogen, genau so viel wie vorher; bei bem Deffnen bes Gefäßes strömte Luft ein, und eine abermalige Wägung er= gab nun eine Gewichtszunahme; biese betrug eben so viel, als die, welche für das theilweise verkalkte Metall constatirt wurde. Lavoisier betrachtete es als aus diesen Versuchen klar hervor= gehend, daß die Gewichtszunahme bei ber Verkalkung von Me= tallen in geschlossenen Gefäßen nicht auf dem Zutreten von Feuermaterie ober sonst etwas von Außen Zukommenbem be= ruht, sondern daß das Metall die sein Gewicht vermehrende

^{*)} Boyle hatte auch beobachtet, daß bei dem Deffnen des Glasgefäßes nach Beendigung des Versuches Luft in dasselbe eindrang, ohne indessen hieraus einen anderen Schluß zu ziehen, als den, daß das Gesäß
unversehrt geblieben sei. Ein französischer Rapuziner, Pater Cherubin
von Orleans, hatte schon 1679 geltend gemacht, daß eine Aufnahme von
wägbarer Feuermaterie sich nur dann aus solchen Versuchen ergäbe, wenn
das Gesäß nach dem Erhißen noch geschlossen schuchen worden
wäre, als vorher; und aus Boyle's Versuchen hatte er gesolgert, das
Einströmen von Luft in das Gesäß bei dem Deffnen desselben und die
Zunahme des Gewichtes des verkalkten Metalles beruhe auf der Vereinis
gung von Luft mit dem Metallkalk. Einen Einsluß auf die Ansichten der
Chemiker hatten indessen diese Vemerkungen, die auch nur wenig bekannt
wurden, nicht ausgesibt.

Substanz ber in bem Gefäß enthaltenen Luft entnimmt. fügte hinzu, daß die einzuhaltenden Grenzen (er las diese Abhanblung in einer öffentlichen Sitzung ber Akabemie) ihm auf Einzelnheiten einzugehen nicht gestatten und er auch die Versuche nicht besprechen burfe, welche er mit ber Luft ausgeführt habe, bie zum Verkalken ber Metalle gebient hatte. Diese ihres fixir= baren (er möge fast sagen ihres sauren) Theiles beraubte Luft sei in irgend einer Art zersetzt, und solche Versuche, wie er sie hier beschrieben, scheinen ihm ein Mittel abzugeben, die atmo= spärische Luft zu analysiren und die sie zusammensetzenden Theile zu untersuchen. Ohne bis jest zu ganz genügenden Resultaten hierüber gelangt zu sein, glaube er boch außsprechen zu können, daß die reine und von Feuchtigkeit befreite Luft keineswegs ein einfacher Körper, ein Element sei, sondern etwas Gemischtes ober Zusammengesetztes. — Diese Resultate von Lavoisier's Untersuchung wurden 1774*) veröffentlicht. Die spätere ausführ= lichere Mittheilung **) brachte die Details der Versuche und

^{*)} Im Dezemberhefte bes Journal de physique für 1774. In einer hier unmittelbar sich anschließenden Buschrift Lavoisier's an ben Herausgeber bes genannten Journals theilte ber Erstere mit, daß die von ihm vor der Adademie im November 1774 gelesene Abhandlung mehrere Monate früher redigirt worden sei, und bereits im April dem Secretär der Mademie vorgelegen habe. Außer Bople's und Priestle p's Bersuchen über bie Berkaltung ber Metalle in geschlossenen Gefäßen seien ihm bamals teine bekannt gewesen; später seien noch solche, welche von Beccaria ausgeführt worden, zu seiner Kenntniß gekommen, und zur Berhütung des Scheines, als wolle er sich die Arbeit eines Anderen aneignen, veröffentliche er auch, was er über biese Bersuche erfahren habe. Dieselben hatten (1759) ergeben, daß bei dem Erhigen von Metallen in geschlossenen Gefäßen nur ein Theil der Metalle verkalkt wird und zwar ein um so größerer, je geräumiger die Gefäße sind, und daß das Gewicht ber Luft in ben Gefäßen nach ber Berkaltung kleiner ist, als vor berselben. — Der Bersuche Beccaria's erwähnte Lavoisier auch bei ber späteren ausführlicheren Mittheilung seiner Untersuchung als ihm nachträglich befannt gewordener.

^{**)} Wie die Abhandlung, als gelesen vor der Akademie im November 1774, ihr zugestellt im Mai 1777, in den, 1778 veröffentlichten Memoiren für 1774 gedruckt worden ist.

infil eiseben, daß dieselben im Februar 1774 begonnen wurden. migliet sust bier L'avoisier, daß er Gründe habe zu glauben, pei mil Metallen sich verbindende Theil der atmosphärischen vill habe ein etwas größeres, ber rückständig bleibende ein etwas Millieres specifisches Gewicht als diese, was aber noch directer III bewelsen sei, da die Unterschiede nur klein seien. Daß nur rin Iheil der Luft an die Metalle bei der Verkalkung derselben trete, habe ihn vermuthen lassen, daß die atmosphärische Luft etwas Zusammengesetztes sei, und eine von ihm über die Ver= talkung und die Reduction der Quecksilberkalke unternommene Urbeit habe ihn in dieser Ansicht wesentlich bestärkt. Jest schon könne er mittheilen, daß nicht die ganze atmosphärische Luft athembar sei, sondern nur der Theil, welcher sich mit den Me= tallen bei der Verkalkung vereinige, und die bei dem letteren Vorgang übrig bleibende Luft sei nicht fähig, das Athmen ober bie Verbrennung zu unterhalten. Nicht nur scheine ihm bie at= mosphärische Luft aus zwei ganz verschiebenen elastischen Flüs= sigkeiten zusammengesetzt zu sein, sondern der nicht athembare Theil selbst sehr zusammengesetzt.

Es ist in Frage gezogen worden, ob eine solche Kenntniß ber Zusammensetzung ber atmosphärischen Luft schon in bieser Abhandlung, wie sie 1774 abgefaßt worden war, ober erst bei einer späteren Rebaction berselben ausgesprochen worden sei, und welchen Antheil an der Erfassung dieser Kenntniß für La= voisier die von Anderen, namentlich von Priestlen, erhal= tenen Resultate haben mochten. Gewiß ist, daß die Bekanntschaft mit den Bestandtheilen der Atmosphäre in der späteren Beröf= fentlichung weiter geht als in der früheren und zwar darüber hinaus, wie es nur einer ausführlicheren Darlegung vorher bereits auszugsweise gemachter Angaben entspräche. Gewiß ist auch, daß die spätere erweiterte Renntniß sich an die frühere beschränktere ganz gut anlegt und daß — welchen Einfluß auf die Ausbildung von Lavoisier's Ansicht auch die von Anderen er= haltenen Resultate ausgeübt haben könnten — im Jahre 1774 noch kein Anderer so weit gekommen war, die atmosphärische

Luft als aus mehreren ganz verschiebenen elastischen Flüssigkeiten bestehend zu betrachten; für Priestlen sinde ich, nach seinen eigenen Angaben über seine Forschungen, diese Erkenntniß erst von 1775 an sich herausbildend, und die Arbeiten, durch welche Scheele damals selbstständig zu demselben Resultate gestommen war, wurden erst 1777 bekannt (vgl. S. 76 f.). Aber daß auch Lavoisier 1774 noch nicht mit der Zusammensehung und den Bestandtheilen der atmosphärischen Luft so bekannt war, wie man es aus der aussührlicheren Beröffentlichung dieser Abshandlung schließen könnte, und daß die spätere Redaction dersselben den Stand seiner Kenntnisse für jenes Jahr nicht richtig angiebt, ist aus der zunächst zu besprechenden, 1775 verfaßten Abhandlung zu ersehen.

Eine Bezugnahme auf jene Versuche Bapen's über bie Entwickelung von Luft bei bem Erhitzen von Queckfilberkalk bis zur Reduction desselben oder auf Priestlen's Mittheilung bezüglich ber Gigenschaften bieser Luft findet sich auch nicht in ber, im April 1775 vor der Pariser Akademie gelesenen Abhandlung Lavoisier's über die Natur ber Substanz, welche sich mit ben Metallen bei ihrer Verkalkung vereinigt und das Gewicht der= jelben größer werden läßt. Lavoisier merkte für diese Unter= suchung an, daß die ersten der darin besprochenen Wersuche um mehr als ein Jahr früher, die ersten über die Reduction des Pracipitates per se im November 1774 angestellt worden seien. Er begann mit der Frage, ob es verschiedene Luftarten gebe, und erklärte, sich auf die Erörterung eines einzelnen hierherge= hörigen Gegenstandes: auf ben Nachweis beschränken zu wollen, daß die Substanz, welche sich mit den Metallen bei ihrer Ver= kalkung verbinde, das Gewicht derselben vergrößere und sie zu Ralten werden lasse, weder ein Bestandtheil der Luft, noch eine besondere in der Luft verbreitete Säure, sondern die Luft als Ganzes, ohne Veränberung, ohne Zersetzung sei, so zwar, baß die aus dieser Verbindung wieder frei gemachte Luft reiner und athembarer sei, als die der Atmosphäre, und geeigneter zum Un=

terhalten des Verbrennens. Die meisten Metallkalke werden nur unter Mitwirkung kohliger Körper ober überhaupt solcher redu= cirt, welche Das, was man als Phlogiston bezeichne, enthalten; aber da von der Rohle selbst bei ber Reduction eine gewisse Menge verschwinde, könne die dabei sich entwickelnde elastische Flüssigkeit nicht etwas Einfaches sein, sondern sie resultire irgend= wie aus etwas in der metallischen Substanz und aus etwas in ber Kohle Enthaltenem. Diese Betrachtung habe ihn einsehen lassen, daß zur Aufklärung bes Vorganges der Metallverkalkung man mit denjenigen Kalken Versuche anstellen musse, welche ohne Zusat reducirbar seien. Solche Kalke seien die des Eisens; alle von ihm untersuchte, natürlich vorkommende sowohl als künstlich dargestellte, habe er im Focus großer Breungläser vollständig reducirbar befunden. Aber die Schwierigkeiten, welche sich bei ben Versuchen mit Gisenkalken zeigten und die Gewinnung ent= scheibenber Resultate erschwerten, ließen ihn an einen leichter zu behandelnden Kalk gehen. Der Mercurius praecipitatus per se, wie das durch längeres Erhipen des Quecksilbers bei Luftzutritt erhaltene Präparat bezeichnet wurde, sei ihm als besonders ge= eignet erschienen; mehrere Chemiker haben bereits behauptet dieser Körper sei ein Quecksilberkalk, und ganz bekannt sei jetzt auch, daß derselbe ohne Zusat schon bei mäßigem Erhitzen sich reducire. Zur Feststellung, daß dieser rothe Präcipitat wirklich ein Metallkalk sei, reducirte ihn Lavoisier unter Zusatz von Rohle; die hierbei sich entwickelnde elastische Flüssigkeit fand er ganz übereinstimmend mit der bei der Reduction anderer Metall= kalke unter Zusatz von Kohle sich entwickelnden s. g. fixen Luft. Es sei jest nur noch zu untersuchen gewesen, sagte Lavoisier weiter, ob dieser Quecksilberkalk auch bei der Reduction ohne Zusatz Luft entwickele, und, falls Dies statthabe, die Eigenschaf= ten berselben zu ermitteln. Er beschrieb ben hierüber angestellten Versuch und theilte die Einzelnheiten der Resultate mit: daß hierbei ein gewisses Gewicht Quecksilberkalk ein geringeres Ge= wicht Quecksilber und außerdem Luft gebe, deren specifisches Ge= wicht — aus der Vergleichung ihres Volumes mit der Differenz

jener beiben Gewichte abgeleitet — von dem der gemeinen Luft nicht viel abweiche. Bei der Untersuchung dieser Luft sei er überrascht gewesen zu finden, daß sie nicht burch Wasser absor= birt werbe, keine ber anderen Eigenschaften ber fixen Luft habe, ben Athmungsproces ber Thiere, die Verbrennung besser unterhalte als die gemeine Luft. Bollkommen sei er überzeugt, daß diese Luft nicht allein gemeine Luft sei, sondern sogar noch reinere als die, in welcher wir leben. Bewiesen sei also, daß die den Metallen bei der Verkalkung derselben zutretende und das Gewicht vergrößernbe Substanz nichts Anderes sei, als der reinste Theil ber uns umgebenben Luft, und bas Auftreten von firer Luft bei den Reductionen unter Zusatz von Kohle beruhe auf ber letteren; sehr mahrscheinlich sei es, daß alle Metallkalke nur gemeine Luft geben mürben, wenn man sie alle so wie ben Quecksilberpräcipitat ohne Zusatz reduciren könnte. Was bezüg= lich ber Detonation bes Salpeters mit Kohle und bes Auftretens von fixer Luft bei berselben constatirt sei, mache es mahrschein= lich, daß in dem Salpeter gemeine Luft, atmosphärische Luft fixirt sei. Daß die gemeine Luft durch Bereinigung mit Kohle zu firer werbe, lasse bie Schlußfolgerung als eine natürliche erscheinen, die fixe Luft sei nichts Anderes als eine Verbindung der gemei= nen Luft mit Phlogiston; diese Meinung sei die Priestlen's, aber bei aller Wahrscheinlichkeit derselben spreche doch bei ge= nauerem Eingehen auf die Thatsachen so viel dagegen, daß die Frage noch als unentschieben zu betrachten sei; die Motive für seine Zweifel hoffe er balb vorlegen zu können. — Das ist ber wesentliche Inhalt dieser berühmten Abhandlung, wie sie im Frühjahr 1775 von Lavoisier gelesen murde*). Erhebliche Abanderungen unter Beibehaltung ber äußeren Form im Ganzen und eines großen Theiles bes Inhaltes wurden aber später für die Veröffentlichung der Abhandlung in den Memoiren der Pa=

^{*)} Dem oben gegebenen Bericht über diese Abhandlung in ihrer urssprünglichen Form liegt die Veröffentlichung berselben in dem Journal de physique, Maiheft für 1775, zu Grunde.

riser Akademie angebracht*). Da sollte nicht mehr gezeigt wersen, daß die Luft als Ganzes und unzersett mit den Metallen in Berdindung trete, sondern daß dies nur der Theil von ihr thue, welcher der der Gesundheit zuträglichste und der reinste sei; da ist die in dem Salpeter sixirte, die Detonation desselben mit Rohle bedingende Luft nicht mehr gemeine, atmosphärische, sondern der athembare Theil der atmosphärischen Luft, welcher einer der Bestandtheile der Salpetersäure sei; da sindet sich an der Stelle der Erörterung, od die sixe Luft eine Berbindung der gemeinen Luft mit Phlogiston sei, als eine mit Bestimmtheit zu ziehende Schlußsolgerung außgesprochen, daß die sixe Luft das Resultat der Bereinigung des vorzugsweise athembaren Theiles der Luft mit Rohle sei; da ist, kurz außgedrückt, der von Las voi sier 1775 versaßten Abhandlung mit den Kenntnissen, welche er dis 1778 erworden hatte, nachgeholsen **).

Eine der Pariser Akademie 1776 mitgetheilte Abhandlung ***) La voisier's über das Vorhandensein von Luft in der Sal=

^{*)} In dieser späteren Redaction ist die Abhandlung als gelesen vor der Atademie Ostern 1775 und wieder gelesen im August 1778 in die im letteren Jahre veröffentlichten Memoiren der Atademie für das erstere Jahr und hieraus in die neue Ausgabe der Werte Lavoisier's (Oeuvres, T. II, p. 122 ss.) aufgenommen.

^{**)} Offenbar beabsichtigte man bei der Herausgabe der Memoiren der Pariser Akademie damals nicht, Urkunden zu geben, welche die Resultate und Kenntnisse der Verfasser von Abhandlungen für die Zeiten seststellen, die man nach den Titeln der betreffenden Bände vorausseten sollte. Diese Voraussetzung als eine in der Regel, und wo nicht deutliche Angaben einen Ausnahmsfall als solchen kennen lehren, berechtigte gelten zu lassen, war aber für die Späteren das Natürlichste, und wie Lavoisier selbst auf einen Jahrgang der Memoiren als die Zeit angebend, wo er Etwas dargelegt habe, Bezug genommen hat, konnte dieser Voraussetzung nur zur Unterstützung gereichen. Die Folge davon war, daß häusig und gerade in dem uns jetzt beschäftigenden Falle eine Stufe der Kenntnisse eines Forsichers, zu welcher er sich erst in späterer Zeit erhob, als schon früher erreicht für ihn beansprucht und anerkannt wurde.

^{***)} Gelesen vor der Atademie im April 1776, ihr zugestellt im Dezember 1777, in den Memoiren der Atademie für das erstere Jahr 1779 veröffentlicht.

petersaure erinnert zunächst baran, daß bei ber Verbrennung von Phosphor ein Theil der Luft in die Zusammensetzung der sich bildenden Phosphorsaure eintrete und daß, da bei der Ber= brennung des Schwefels ähnliche Erscheinungen statthaben wie bei ber bes Phosphors, auch zu schließen sei, bag Luft in bie Zusammensetzung der Vitriolsäure eingehe. Dies habe ihn, sagt La voisier, vermuthen lassen, alle Säuren möchten großentheils aus Luft bestehen und ihre Verschiebenheit auf bem Gehalt an ben sonst noch in ihnen vorhandenen Bestandtheilen beruhen. Auf Grund seiner Versuche könne er jest als Gewißheit aus= sprechen, daß alle Sauren nicht bloß Luft sondern ben reinsten Theil der Luft in sich enthalten. Er wolle Dies zunächst für die Salpetersäure barthun, burch Versuche, an welche größtentheils ober burchweg Priestlen Anspruch erheben könne, und burch Folgerungen, die sein unbestreitbares Gigenthum seien. Er zer= legt die Salpetersäure, indem er Quecksilber in ihr auflöst, in einem Apparate, welcher die Aufsammlung entweichenber Gase gestattet; er erhält Salpeterluft und durch Erhitzen bes Rückstandes der zur Trockne eingedampften Lösung des Quecksilber= salzes erst salpetrige Dämpfe und bann Luft von größerer Reinheit als die der gemeinen Luft ist: die Luft, welche er früher aus Quecksilberkalk entwickelt und die Priestlen aus vielen Substanzen burch Behandlung derselben mit Salpetersäure er= halten habe. Das Queckfilber blieb schließlich mit dem ursprüng= lichen Gewichte zurück. Daß in die Zusammensetzung ber Gal= petersäure Luft, ober vielmehr eine reine Luft: Etwas was so zu sagen noch mehr Luft sei als die gemeine Luft, eingehe, sei hiermit erwiesen. Die Analyse der Salpetersäure bestätigt er durch die Synthese; durch Mischen der Salpeterluft mit reiner Luft bei Gegenwart von Wasser erhält er wieder Salpetersäure: im concentrirten Zustande rauchende, und er bemerkt, daß die so bargestellte Saure etwas weniger von ber reinen Luft enthalte als die in gewöhnlicher Weise bereitete. Statt der reinen Luft könne man zu diesem Versuch auch gemeine anwenden, aber von der letteren sei viermal so viel nothig, und es könne nach seinen Versuchen hierüber als bewiesen erscheinen, daß die Luft, welche wir athmen, nur ein Viertheil wahrer Luft enthalte, ge= mischt mit brei Viertheilen einer schäblichen, die Verbrennung und das Athmen nicht unterhaltenden Luft. Daß das Quecksilber bei bem Lösen in ber Salpetersäure burch Aufnahme reiner Luft aus derselben verkalkt werde, wird noch hervorgehoben, und bezüglich ber Frage, ob bei ben hier beschriebenen Vorgangen bas Phlogiston bes Metalles eine Rolle spiele, mit Zuruckhaltung wegen ber Wichtigkeit ihrer Consequenzen bemerkt, bas Queck= filber werde schließlich unverändert wiedererhalten, ohne Phlogi= ston verloren ober aufgenommen zu haben, wenn man dem lete teren nicht die Fähigkeit, das Glas zu durchbringen, beilegen wolle, was die Annahme einer andern Art von Phlogiston, als bas Stahl's und seiner Schule, in sich schließe. Endlich hebt Lavoisier noch hervor, daß die in dieser Abhandlung mitge= theilten Resultate eine von Priestlen ausgesprochene Ansicht, bie atmosphärische Luft sei eine Verbindung aus Salpetersäure und einem erbigen Bestandtheil, widerlegen.

An diese Abhandlung Lavoisier's schloß sich zunächst, 1777*), eine über die Verbrennung des Phosphors und die Nastur der dabei entstehende Säure an. Anknüpfend an das schon früher (vgl. S. 156 f.) hierüber Angegebene will Lavoisier hier zunächst bezüglich der Bildung der Phosphorsäure seine inswischen weiter vorgeschrittenen Kenntnisse darlegen. Er bespricht, daß in einem gewissen Luftraume nur eine bestimmte Quantität Phosphorsäure unter Absorption eines Theiles der Luft entstehe, und daß die für die Phosphorsäure zu constatirende Gewichtssunahme dem Gewichte der absorbirten Luft gleich sei. Die bei der Verbrennung des Phosphors rüchständig bleibende Luft sei

^{*)} Als der Akademie im März 1777 zugestellt, im April vorgelesen, wurde die Abhandlung in den Memoiren für dieses Jahr 1780 veröffentslicht.

nicht bichter als bie atmosphärische, eber etwas specifisch leichter; unfähig, das Athmen und das Verbreunen zu unterhalten, ge= winne sie diese Fähigkeit wieder durch Zusatz von so viel de= phlogistisirter ober eminent athembarer Luft, als bei der Ver= brennung entzogen worben war, und erhalte sie badurch wieder alle Eigenschaften ber ursprünglichen Luft. Aus ben früher von ihm beschriebenen Versuchen wisse man, daß die atmosphärische Luft etwa ein Viertheil ihres Volumes dephlogistisirte ober emi= nent athembare Luft enthalte; bei bem Berbrennen bes Phos= phors werbe niemals bieser Bestandtheil vollständig sonbern höchstens ein Fünftheil von bem Volume ber atmosphärischen Luft absorbirt; die hierbei ruckständig bleibende Luft könne durch Behandlung mit vielem Wasser, welches vorzugsweise die die Berbrennung nicht unterhaltende Luft aufnehme, wieder zu sehr gut athembarer und die Verbrennung unterhaltender Luft ge= macht werben. Was für ben Phosphor nachgewiesen sei, lasse nich auch auf die Verbrennung bes Schwefels und die Bildung ber Vitriolsäure anwenden; nur entziehe brennender Schwefel ber Luft ben barin enthaltenen athembaren Bestandtheil noch un= vollständiger, und die Versuche ergeben desthalb weniger bestimmte Resultate; da Lavoisier aus biesem Grunde die Bersuche nicht näher beschreiben will, läßt sich nicht ersehen, was ihn zu ber Angabe veranlaßte: Das könne er versichern, daß bei ber Verbrennung von Schwesel in mit Quecksilber abgesperrter Luft eine ber Menge bes verbrannten Schwefels proportionale Bo= lumverminderung stattfinde und eine sehr concentrirte Bitriol= fäure entstehe, beren Gewicht das zwei= bis breifache von dem des sie bilbenden Schwefels sei. Lavoisier spricht noch ein= mal, als früher bereits wieberholt von ihm behauptet und jett durch diese Versuche mit Phosphor und Schwefel genügend be= gründet, es aus, daß die atmosphärische Luft aus etwa 1/1 de= phlogistisirter oder eminent athembarer und 3/4 schäblicher Luft von unbekannter Natur zusammengesetzt sei; ferner, daß ber Phosphor bei dem Verbrennen auf die letztere nicht einwirke, und daß die Vitriolsäure und die Phosphorsäure mehr als die

Hälfte ihres Gewichtes eminent athembare Luft enthalten. — Den zweiten Theil dieser Abhandlung, von den verschiedenen Verbindungen der Phosphorsäure, brauche ich hier nicht näher zu besprechen.

Dasselbe gilt für einige, zu der Reform des chemischen Sy= stemes in keiner Beziehung stehende Abhandlungen, welche La= voisier 1777 der Pariser Akademie mittheilte; aber mehrere andere, als derselben Zeit angehörig uns überkommene, enthal= ten hierfür Erhebliches. — Zunächst die Untersuchung über das Athmen der Thiere und die Veränderung der Luft bei dem Durch= gange durch die Lungen*). Lavoisier kündigt hier an, daß seine Versuche ihn zu einer Ansicht über das Athmen geführt haben, welche ber Priestlen's, die Luft werde hierbei mit Phlogiston beladen, entgegengesetzt sei. Er beschreibt vorerst einen auf die Zusammensetzung der atmosphärischen Luft bezüglichen Versuch: längeres Erhitzen von Quecksilber in einem abgeschlos= senen-Volume solcher Luft ließ das Metall unter Gewichtszu= nahme verkalkt, das Volum der Luft um ein Sechstheil unge= fähr vermindert werden, und die rückständige Luft war von der s. g. firen verschieden, aber unathembar, die Verbrennung nicht unterhaltend; aus Priestlen's und aus Lavoisier's eigenen Versuchen wisse man, daß der in der angegebenen Art entstan= dene Queckfilberkalk eine Verbindung des Metalles mit einer reineren und athembareren Luft, als die gemeine, sei; Zumisch= ung der durch stärkere Hipe aus dieser Verbindung wieder aus= getriebenen Luft zu jener rückständigen gebe wiederum Luft von ben Eigenschaften ber gemeinen. Durch Zersetzung und Wieber= zusammensetzung sei also nachgewiesen, daß von der atmosphäri= schen Luft, wie schon früher angekündigt, fünf Sechstheile das Athmen und Verbrennen nicht zu unterhalten vermögen und nur das llebrige, das sei ein Fünftheil des Volumes der atmosphärischen Luft, athembar sei. Ein Versuch, bei welchem ein Thier in

^{*)} Als im Mai 1777 vor der Akademie gelesen in die Memoiren derselben für dieses Jahr aufgenommen.

einem abgeschlossenen Luftraum bis zum Ersticken geathmet hatte, ergab, daß dabei ein Sechstheil der Luft zu firer Luft ober Rreibefaure (melde Bezeichnung für bie Rohlensaure Lavoisier jest annahm) umgewandelt wurde und die nach Absorption ber letteren ruckständige Luft dieselben Eigenschaften besaß, wie die nach ber Verkaltung von Metallen zurückbleibenbe. Lavoisier bespricht, daß diese Umwandlung des athembaren Theiles ber Luft in der Lunge selbst oder nach Absorption durch das Blut vor sich gehen könne; er erörtert, weßhalb das Lettere als das Wahrscheinlichere betrachtet werden könne, und spricht als seine Ansicht aus, daß wohl beibe Vorgänge statt haben. — Ferner eine Abhandlung über bas Verbrennen von Kerzen in atmosphärischer und in eminent athembarer Luft. Hier wird von der Ausammengesetheit der Luft, als der bis in die neueste Zeit herrschenden Unsicht über die Ginfachheit derselben entgegen durch die vorhergehenden Abhandlungen Lavoisier's nachgewiesen, ausgegangen, unter Angabe, daß der Gehalt berselben an eminent athembarer Luft, welcher Priestlen die sehr wenig geeig= nete Bezeichnung der dephlogistisirten gegeben habe, etwa ein Viertheil ihres Volumes betrage. Es wird baran erinnert, daß man bei ber Verbrennung von Kerzen in einem abgesperrten Luftraum eine Verminderung des Volumes der Luft zu beob= achten geglaubt habe; Lavoisier beschreibt Versuche, nach welchen über Quecksilber abgesperrte Luft bei dem Brennen von Wachs= terzen in ihr bis zum Verlöschen keine merkliche Volumveran= berung erleibe, wohl aber theilweise zu Kreibesäure werde. spricht sich gegen die von Priestlen u. A. vertretene Ansicht aus, daß hierbei eine Beladung der Luft mit Phlogiston vor sich gehe, mit bem Bemerken, daß er auf bem Punkte stehe, durch eine Reihe von Versuchen die Stahl'sche Lehre von dem Phlogiston zu bekämpfen, und die da geltend zu machenden Einwürfe auch die Ausichten Priestlen's treffen werben. Bei dem Verbrennen von Kerzen in gemeiner Luft werde nicht die ganze Menge der darin enthaltenen athembaren verzehrt, und selbst bei dem Verbrennen in reiner athembarer bleibe ein Theil

berselben unverändert, folgert er ferner noch aus den von ihm mitgetheilten Versuchen, und schließlich als hauptsächlichste Er= gebnisse dieser Untersuchung, daß die zu drei Viertheilen in die Zusammensetzung ber atmosphärischen Luft eingehende s. g. Mo= fette keinen Antheil an den Verbrennungsvorgängen nehme, bei diesen nur die s. g. bephlogistisirte Luft zur Einwirkung komme, unter wenig vollständiger (nur % von ihr betragender) Ver= zehrung burch brennende Kerzen, vollständigerer durch Phosphor, anscheinend ganz vollständiger durch den Pyrophor. Als etwas auch noch sich Ergebenbes, später eingehenber zu Erörternbes wird endlich erwähnt, daß die bei der Verbrennung durch Rer= zen auftretende Kreibesäure entstehe durch Verbindung ber aus den Kerzen sich entwickelnden brennbaren Luft mit der verzehr= ten eminent athembaren unter Ausscheidung eines beträchtlichen Theiles der in beiden Luftarten enthaltenen Feuermaterie. — Dann eine Abhandlung über die Auflösung des Quecksilbers in ber Vitriolsäure und über die Zerlegung der letteren in luft= förmige schweslige Säure und eminent athembare Luft, welche lettere durch stärkeres Erhitzen des entstandenen Quecksilbersalzes gemischt mit etwas schwefliger Saure ausgetrieben wurde; eine Abhandlung über die Vereinigung bes Alauns mit kohligen Substanzen und über die Veränderungen, welche die Luft durch bas Brennen des Pyrophors in ihr erleibet, worin Lavoisier die Bilbung des Pyrophors als auf einer Reduction der Vi= triolsäure bes Alauns zu Schwefel, die Entwickelung von Kreibe= säure als auf der Vereinigung von Kohle mit der in der Vi= triolsäure enthaltenen athembaren Luft, die gleichzeitige Ent= einer besonderen brennbaren Luftart als auf dem wickelung Uebergange von kohliger Substanz in die Form einer elastischen Alüssigkeit, die Einwirkung des Pyrophors auf die Luft als auf Wiederbildung von Vitriolsäure auf Rosten des Gehaltes der Luft an ihrem athembaren Bestandtheil beruhend erklärte; end= lich eine Abhandlung über die Umwandlung der Eisenkiese zu Vitriol, welche dieselbe dahin erklärt, daß die Eisenkiese aus Schwefel und Eisen bestehen und bei jener Umwandlung ber

Schwefel sich mit dem athembaren Bestandtheile der Luft zu Bitriolsäure verbinde, die in dem Maße, wie sie sich bilde, das Gisen zu Bitriol löse.

Roch zwei wichtige Abhandlungen La voisier's sind in die Memoiren ber Pariser Akademie für 1777 aufgenommen: eine mehr physikalische aber namentlich auch für die Auffassung ber Barmewirkungen bei demischen Vorgangen einflugreiche über die Verbindungen der Feuermaterie (des Wärmestoffes) mit den verdampfbaren Flüssigkeiten und über die Bilbung der luft= förmigen elastischen Flüssigkeiten, in welcher Abhandlung ber Gehalt an gebundener Barme in allen Flussigkeiten der letteren Art erörtert wird; und eine über die Verbrennung im Allge= meinen, welche etwas ausführlichere Berichterstattung erheischt. Ermuthigt durch einige vorausgeschickte Betrachtungen über die eigentliche Bebeutung und ben Nuten von Systemen in ben Naturwissenschaften wagt es Lavoisier, ber Akabemie eine neue Verbrennungstheorie vorzulegen oder vielmehr, da er sich stets Zurückhaltung auferlege, eine Hypothese, nach welcher sich alle Verbrennungs= und Verkalkungsvorgänge und theilweise selbst die das Athmen der Thiere begleitenden Erscheinungen in sehr befriedigender Weise erklären, und deren Grundlage er be= reits in seinen Opuscules physiques et chymiques gegeben habe, bamals noch nicht mit bem ganzen Vertrauen in die Richtigkeit dieser, der Lehre Stahl's geradezu entgegengesetzten Ansicht, zu welchem er inzwischen gekommen sei. La voisier geht nun die einzelnen bei ber Verbrennung statthabenden Vorgänge durch: daß hierbei stets Wärme= ober Lichtstoff frei werbe, daß die Ver= brennung nur durch wenige Luftarten ober vielmehr nur durch die von Priestlen als bephlogistisirte, von ihm selbst jetzt als reine Luft bezeichnete unterhalten werde; daß die letztere hierbei zersett (Wärmestoff aus ihr ausgeschieben) werbe und bas Ge= wicht des verbrennenden Körpers genau um das der zersetzten (verzehrten) reinen Luft zunehme; daß verbrennende Körper hierbei jedesmal eine Gaure entstehen lassen; daß die Verkalkung der Metalle etwas den eigentlichen Verbrennungen ganz Ana=

loges sei. Die verschiedenen Vorgänge ber Verkalkung und Ver= brennung erklaren sich nach Stahl's Hypothese in sehr glucklicher Weise, aber mit ihrer Erklärung und Dem, was sie für die Annahme des Phlogistons in den Metallen, dem Schwefel u. s. m. sagen, bewegen sich die Anhänger biefer Hypothese in einem unzulässigen Zirkel; wenn ohne die Annahme des Phlo= gistons die Vorgange sich eben so gut erklaren lassen, musse Stahl's System durch und durch erschüttert werben. Nun wird die Theorie entwickelt, daß Verbrennung und Verkalkung auf bem Eingehen der Substanz, die zusammen mit Wärmestoff die reine Luft bilbe, in Verbindung mit dem verbrennenden ober sich verkalkenden Körper beruhe, welcher letztere auf Grund größerer Verwandtschaft jene Substanz bem Wärmestoff entziehe und diesen frei werden lasse; und daß Dies der Fall sei, wird burch Hinweis auf hierbei festzustellende quantitative Verhält= nisse bewiesen. Die reine Luft, Priestlen's bephlogistisirte Luft, sei ber mahre und vielleicht ber einzige verbrennende Körper; es sei nicht nöthig, in allen s. g. brennbaren Körpern einen Ge= halt an gebundener Feuermaterie anzunehmen, und auch nicht mit Stahl zu behaupten, daß ein Körper Etwas verliere während er an Gewicht zunehme. Einige weitere Erörterungen, namentlich bezüglich bes Athmens: baß basselbe etwas ber Ver= brennung Analoges und in dieser Weise die Ursache der thieri= schen Eigenwärme sei, schließen die Darlegung des neuen Sy= stemes, bezüglich bessen Lavoisier noch bemerkt, daß er bei diesem Angriff auf Stahl's Lehre nicht an die Stelle derselben eine streng bewiesene Theorie zu setzen beabsichtige, sondern nur eine ihm wahrscheinlicher, den Naturgesetzen entsprechender dün= tende und minder gezwungene Erklärungen und weniger Wider= sprüche enthaltenbe.

Die nächste uns in Betracht kommende Abhandlung Las voisier's ist eine in die Memoiren der Pariser Akademie für 1778 aufgenommene: allgemeine Betrachtungen über die Natur der Säuren und über die Bestandtheile dersels ben *). Lavoisier knüpft hier an den früher erbrachten Nachweis an, daß die von Priestlen als dephlogistisirte Luft bezeichnete Substanz in die Zusammensetzung mehrerer Sauren eingehe, und er kündigt an, daß vervielfachte Versuche ihn zu ber Erkenntniß geführt haben, diese Substanz sei der das Sauer= sein bedingende, allen Sauren gemeinsame Bestandtheil berselben. Diese Substanz wolle er bemgemäß von jest an als bas säu= rende ober, wenn man ein griechisches Wort vorziehe, als bas orngine Princip bezeichnen. Dieses Princip also sei es, welches aller Wahrscheinlichkeit nach zusammen mit Wärme= und Licht= stoff die reinste ober Priestlen's dephlogistisirte Luft bilbe, ge= wiß aber durch Verbindung mit Kohle, Schwefel, Salpeterluft, Phosphor, Metallen bie Kreibesäure, Bitriolsäure, Salpeter= faure, Phosphorfaure, Metallkalke. Der Gehalt an biesem Prin= cip lasse sich auch noch für andere Säuren nachweisen; bei ben ber sauren Gährung unterliegenden vegetabilischen Substanzen werbe es zur Bildung der da entstehenden, je nach der Verschie= benheit ber dieser Gährung fähigen Substanzen selbst verschie= benen Säuren schon bei gewöhnlicher Temperatur aus ber Luft aufgenommen; für die Hervorbringung noch anderer Gauren musse man das saurende Princip in Form einer bereits einge= gangenen Verbindung in Anwendung bringen. Dieses geschehe namentlich bei ber von Bergman beschriebenen Darstellung ber (später als identisch mit der Oralsäure erkannten) s. g. Buckersäure burch Behandlung bes Buckers mit Salpetersäure, und in ähnlicher Weise lassen sich, wie er in späteren Mittheil= ungen zeigen werbe, aus vielen animalischen (Horn, Seibe, Lymphe, Wachs z. B.), vegetabilischen (flüchtigen und fetten Delen, Manna, Stärkmehl) und mineralischen Substanzen (außer aus bem Arsenik auch aus bem Gisen, wie Lavoisier in bieser Abhandlung wiederholt angiebt) Säuren barstellen.

^{*)} Als der Atademie vorgelegt im September 1777 und gelesen im November 1779 wurde diese Abhandlung 1781 in den Memoiren der Atademie für 1778 veröffentlicht.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

La voisier erinnert baran, baß bie Salpetersaure eine Ver= bindung von Salpeterluft und säurendem Princip sei, die rauch= enbe mehr von der ersteren, die nur weiße Dampfe gebende mehr von dem letteren enthalte; er selbst gebrauche für seine Versuche immer Saure von berselben Zusammensetzung, welche er an= giebt, und kenne baburch die Menge bes säurenden Principes, welche in der bei einer Operation angewendeten Quantität der Säure enthalten sei. Von ihm beschriebene Versuche über bie Einwirkung der Salpetersäure auf Zucker leiten ihn zu dem Re= sultat, daß die Zuckersäure sich durch die Vereinigung des Zuckers nahezu einem Drittheil seines Gewichtes an säurenbem Princip bilde; die bei der Operation auftretende Kreidesäure stamme aus ber Zuckersäure burch Zersetzung berselben, und für die Zusammensetzung des Zuckers ergebe sich, daß er eine Ber= bindung aus einer kleinen Menge brennbarer Luft mit einer großen Menge kohliger Substanz sei. La voisier faßt bann noch einmal zusammen, mas ben gemeinsamen Gehalt ber Säuren und Metallkalke an saurenbem ober oryginem Princip, die aus seinen Versuchen zu folgernbe ungleich große Verwandtschaft bes letteren zu verschiedenen Substanzen, die Mannichfaltigkeit ber noch zu erwartenden Säuren und die Wichtigkeit der Anwend= ung der Salpetersäure als einer ihrer Zusammensetzung nach gut bekannten Säure für die Analyse vegetabilischer Substanzen betrifft, und er schließt mit bem Ausspruch, möglicher Weise sei die kohlige Substanz (b. i. was später als Kohlenstoff be= zeichnet wurde) in den Vegetabilien ganz fertig gebildet enthalten und resultire dieselbe nicht, wie man Dies bis dahin geglaubt habe, erst aus der Einwirkung bes Feuers.

In den Memoiren der Pariser Akademie für 1778 sindet sich keine andere uns hier in Betracht kommende, in den für 1779*) keine Abhandlung Lavoisier's. Die für 1780**)

^{*)} Sie wurden 1782 veröffentlicht.

^{**)} Sie wurden 1784 veröffentlicht.

enthalten zunächst eine über einige Flüssigkeiten, welche bei einem die mittlere Temperatur nur wenig übersteigendem Barme= grab in Luftform gebracht werden können; auch bei ihr verwei= len wir nicht, wie viel Interesse sie auch, namentlich was die hier benutten Apparate betrifft, für die Fortschritte der Unter= suchungen über bie Dampfe bietet. Ferner eine über verschiebene Verbindungen der Phosphorsaure *), worin vor der Bilbung biefer Caure bei bem Verbrennen bes Phosphors ber Entsteh= ung von Vitriolsaure bei bem Verbrennen bes Schwefels als einer allgemein bekannten Thatsache gebacht, als Hauptsache die Einwirkung ber Phosphorsaure auf verschiedene Substanzen beschrieben wird. Sodann eine **) über ein eigenthumliches Ver= fahren, ben Phosphor ohne Verbrennung zu Phosphorsäure um= zuwandeln, worin er die Darstellung dieser Säure mittelst Sal= petersaure beschreibt; Lavoisier erklärt hier die dabei consta= tirten Vorgange nach seiner Theorie und bemerkt dann noch, er begreife, daß die Vertheibiger der Stahl'schen Lehre eine andere, ganz annehmbar erscheinenbe Erklärung für biese Vorgänge geben werben, indem sie eine Ersetzung des Phlogistons im Phosphor durch das in der Salpetersäure enthaltene säurende Princip und eine Phlogistisirung bieser Säure annehmen; wenn er auch weit davon entfernt sei, zu behaupten, daß diese Erklärung bei dem bermaligen Zustande der Kenntnisse eine unhaltbare sei, setze dieselbe boch Unbewiesenes voraus, nämlich daß die rauchende Salpetersäure mehr Phlogiston enthalte als die nicht rauchende, und daß dieses Mehr an Phlogiston aus dem Phosphor stamme; übrigens habe er bei der Aufstellung seiner eigenen Theorie Nichts weiter versprochen, als daß man von der durch Stahl gemachten Annahme eines als Phlogiston bezeichneten besonderen Princips bei ber Erklärung ber chemischen Vorgänge absehen tonne, und mehr und mehr hoffe er, bieses Versprechen erfüllen zu können.

^{*)} Als gelesen im November 1780.

^{**)} Als im März 1780 gelesen.

In die Memoiren der Pariser Akademie für 1780 ist end= lich auch noch eine Abhandlung von Lavoisier und Laplace über die Wärme aufgenommen, beren ich in bem Nachfolgenden zu erwähnen habe, denn diese Untersuchung wurde jener Akabemie erst mehrere Jahre später vorgelegt. Das Zurückbatiren von Abhandlungen, in bem Sinne wie er S. 150 (Anmerkung) erläutert murbe, erreicht für die jett zu besprechende Zeit von Lavoisier's Thätigkeit fast seinen Höhepunkt, und ich barf nicht mehr seine Arbeiten in der Reihenfolge, welche ihnen in ben Schriften ber genannten gelehrten Gesellschaft gegeben und auch noch in der neuesten Ausgabe der Werke Lavoisier's festgehalten ist, besprechen. Gine ganze Anzahl wichtigster Ab= handlungen in den Memoiren für 1781 und 1782 wurde der Pariser Akademie erst beträchtlich viel später mitgetheilt. Giniger in diesen Jahrgängen enthaltener, welche später zu setzen weber ausbrückliche Angaben noch andere bestimmtere Anhaltspunkte einen Grund bieten, ist hier zu gebenken. Zunächst ber in die Memoiren für 1781*) aufgenommenen, durch Scheele's Schrift von der Luft und dem Feuer veranlaßten Betrachtungen Lavoisier's über die Verkalkung und die Verbrennung; sie geben einen Bericht über die Versuche des ersteren Chemikers, unter Geltendmachung der Ansprüche La voisier's auf die Er= kenntniß einzelner Gegenstände als eine von Diesem schon vor= her gemachte **), und eine Kritik ber Ansichten Scheele's (über

^{*)} Dieselben murben 1784 veröffentlicht.

^{**)} Lavoisier citirt, wo er sich auf eigene Arbeiten bezieht, den Jahrgang der Memoiren der Pariser Akademie, in welche eine der ersteren ausgenommen war. Ich will hier nicht noch einmal auf Das zurücktommen, was als Datum dieser Arbeiten, wie sie hier zur Kenntniß der Chesmiker gebracht wurden, das Jahr der Beröffentlichung des betreffenden Jahrganges, theilweise mindestens, als das richtigere erscheinen läßt. Nur bezüglich seiner Bemerkung, daß er schon von 1773 an einen Theil der Bersuche mitgetheilt habe, aus welchen er gerade so wie Sche ele auf die Zusammengesetheit der atmosphärischen Lust aus zwei ganz verschiesbenen elastischen Flüssigkeiten geschlossen habe, muß ich an das S. 163 st. Gesagte erinnern. Ueber die Zeit der Aussührung und der Beröffentslichung von Scheele's Untersuchungen vgl. S. 76.

biese habe ich S. 76 ff. berichtet), welche bie letteren als com= plicirt und unwahrscheinlich, und als widerlegt, sobald die Ge= wichtsverhaltnisse mit in Betracht gezogen werben, nachweist. Dann ber in die Memoiren für 1782*) aufgenommenen Ab= handlung über ein Mittel, die Ginwirkung bes Feuers und ber Hitze bei demischen Operationen beträchtlich zu verstärken; bas Mittel ist, Sauerstoffgas auf eine glühende Rohle (wie schon Priestlen u. A. empfohlen hatten) ober in eine Glasbläser= lampe zu leiten, und bes Gebankens, bie Verbrennung eines Stromes von brennbarer Luft in einem von Sauerstoffgas zur Erzeugung hoher Hitzegrabe anzuwenden, geschieht barin bereits Erwähnung; eine Beanspruchung ber selbstständigen Entbeckung bes Sauerstoffgases für Lavoisier findet sich aber auch hier, und zwar zuerst: Oftern 1775 habe er die einige Monate früher mit Trubaine gemachte Entbeckung einer bis bahin unbekannten, durch Reduction des Quecksilberpräcipitates per se er= haltenen Luftart zur Kenntniß bes Publicums gebracht, welche Luftart Priestlen nahezu in berselben Zeit wie er, und wie er glaube selbst vor ihm, entbeckt **), hauptsächlich aus der Ber= bindung der Mennige und mehrerer anderer Substanzen Salpetersäure bargestellt und als bephlogistisirte Luft benannt habe (vgl. S. 160 f.). Auf die in den Memoiren für 1782 und 1783 ***) veröffentlichten Abhandlungen über die Einwirkung sehr starker, burch Anwendung von Sauerstoffgas hervorge= brachter Hitze auf verschiebene Mineralsubstanzen hier einzu= geben, giebt ber Inhalt berselben keine Veranlassung ab; be= züglich anderer, für unsere Betrachtung mehr Interesse bieten= ber Abhandlungen La voisier's, die in den Memoiren für

^{*)} Gie wurden 1785 veröffentlicht.

^{**)} Später, 1789 in seinem Traité de chimie, hat Lavoisier nicht einmal mehr die Priorität der Entdeckung in dieser Weise sür Priestelen gewahrt, sondern von dem Sauerstoff als der Luftart gesprochen, welche durch Priestlen, Scheele und ihn fast zu derselben Zeit entdeckt worden sei.

^{***)} Die letteren wurden 1786 veröffentlicht.

1781 bis 1783 enthalten sind, ist aber zu beachten, daß er für die Abfassung berselben durch das Bekanntwerden mit einer bis zum Sommer 1783 ihm verborgen gebliebenen Thatsache von größter Wichtigkeit und die richtige Deutung derselben erst befähigt wurde.

Lavoisier hatte bis dahin seine neue Theorie als eine hingestellt, welche die unbewiesene Annahme des Phlogistons entbehrlich mache und babei boch für die Verbrennungs= und Verkalkungsvorgange eine genügende Erklarung gebe. Art der Bekämpfung der Phlogistontheorie war eine ziemlich unwirksame geblieben: kein namhafter Chemiker hatte ihm zuge= stimmt. Wohl aber waren die Anhänger der Phlogistontheorie zu der Vertheidigung derselben wach gerufen; die schon länger bekannten und die neu entbeckten Thatsachen suchte man, soweit sie ben Einzelnen als erhebliche erschienen, im Einklang mit ber hergebrachten Lehre ober unter Abanderung berselben, so daß die Annahme des Phlogistons doch immer noch als eine noth= wendige, vortheilhafte ober minbestens zulässige gewahrt werde, mit mehr ober weniger Erfolg zu beuten. Ich bespreche biese Versuche, die Phlogistontheorie aufrecht zu erhalten, hier nicht noch einmal eingehender; schon aus der Berichterstattung über die Ausichten der hervorragenderen unter den letzten Auhängern dieser Theorie und über ben Zustand bes chemischen Wissens vor dem Sturze berselben ist uns, mas innerhalb der hier ge= steckten Grenzen barüber angegeben werben kann, in genügenber Weise bekannt. Aber Etwas war auch damals bereits festge= stellt, was sich nach der Phlogistontheorie besser erklärte als nach Lavoisier's neuem System: es war die Bilbung ber Lösungen von Metallen in Säuren unter Entwickelung von brennbarer Luft. Darüber, daß in allen Lösungen von Me= tallen in Säuren bas Metall verkalkt mit der Säure verbunden ist, war bamals bereits kaum bei Ginem noch ein Zweifel; diese Wahrheit war von Bergman ganz allgemein und in bestimm=

tester Weise ausgesprochen worben (vgl. S. 102 und S. 143 Anmerk.) Die Anhänger ber alten Lehre konnten, im Wesent= lichen so wie es Cavendish (vgl. S. 69) gethan hatte, er= klaren, wie die Verkalkung der Metalle bei dem Lösen derselben in Säuren vor sich gehe: unter Austreten bes in ben Metallen enthaltenen Phlogistons, so daß dieses entweder — für sich ober in Verbindung mit Wasser — als brennbare Luft zum Vor= scheine komme, ober daß es sich mit einem Theile ber angewen= beten Säure zu einer s. g. phlogistisirten Säure vereinige. Die lettere Art ber Lösung eines Metalles in einer Säure hatte Lavoisier richtig gebeutet, bahin nämlich, baß babei ber an= gewenbeten Saure Sauerstoff entzogen werbe: so bei ber Un= tersuchung der Lösung des Quecksilbers in Salpetersäure (vgl. S. 169 f.) ober in Vitriolsäure (vgl. S. 174). Aber bezüg= lich ber ersteren Art ber Lösung eines Metalles in einer Säure blieb er auf die Vermuthung beschränkt, daß auch hier ein Re= ductionsproduct ber angewendeten Säure entstehen möge. Daß bei jeder Lösung eines Metalles in einer Säure die sich ent= wickelnbe Luftart aus der angewendeten Säure durch Zersetzung berselben stamme und je nach ber Natur ber Säure andere Eigenschaften habe, sagte er ausbrücklich in der ersteren ber beiden Abhandlungen, an welche so eben zu erinnern war (ber S. 168 ff. besprochenen); und in der Abhandlung über den Pyrophor (vgl. S. 174) fand er nicht nur eine bei ber Ver= brennung Kohlensäure gebende brennbare Luft (es war Kohlen= ornb) von ber bei ber Lösung von Metallen in Säuren sich entwickelnden verschieden, sondern glaubte er für die lettere selbst wieder mehrere Arten, je nach der Bereitung mittelft Bi= triolsäure ober Salzsäure, unterscheiben zu sollen, und hielt er es für wahrscheinlich, daß jede dieser Arten bei ihrer Verbren= nung wieber eine ähnliche Säure gebe, wie die, welche zu ihrer Bereitung gedient hatte. Im Zusammenhange mit solchen An= sichten sprach er in der Abhandlung über die Verbrennung, über welche S. 175 f. zu berichten war, die Behauptung aus, daß bei jeder eigentlichen Verbrennung der verbrannte Körper durch daß Zutreten der Substanz, welche sein Gewicht größer werden lasse, zu einer Säure umgewandelt werde. Und die vorgesaste Meinung, auch bei der Verbrennung der mittelst Metalle und wässeriger Säuren entwickelten brennbaren Luft müsse eine Säure resultiren, ließ ihn bei seinen im Herbst 1777 wie im Winter 1781 auf 1782 zur Feststellung, was bei dieser Versbrennung entstehe, unternommenen Versuchen (er selbst hat später über sie Mittheilung gemacht) einsach Nichts sinden, was hierüber Ausschluß gegeben hätte (bei den letzteren Versuchen wurde die schöne Wahrnehmung gemacht, daß auch ein Strom von Sauerstoffgas in einer Atmosphäre von brennbarer Luft mit Flamme brennt); die Anwendung von Wasser und den wässerigen Lösungen alkalischer Substanzen, um das erwartete Verbrennungsproduct zu binden, ließ ihn Das, was dabei sich bildet, nicht erkennen.

Die Geschichte bieser Erkenntniß, welche die Grundlage ber Entbeckung der Zusammensetzung des Wassers gewesen ist, be= zeichnete Lavoisier später selbst (1789, in seinem Traité de chimie) als eine bestrittene. Sie ist es in der That, noch da= rüber hinaus wie Lavoisier es meinte, welcher ba wohl zu= nächst eine Bestreitung ber von ihm selbst erhobenen Unsprüche im Sinne hatte. Die Geschichte ber Entbeckung ber Zusammen= setzung des Wassers ist eine ziemlich verwickelte, und sie hier in der Ausführlichkeit darzulegen, welche sie verdient, und meine Ansicht bezüglich ihrer in genügender Weise zu begründen, würbe die Grenzen, welche ich für dieses Buch einzuhalten habe, überschreiten lassen; an einem anderen Orte*) gebe ich die Gin= zelnheiten dieser Geschichte und die nothigen Belege für Das, was ich in dem Folgenden nur nach den Hauptpunkten resu= miren darf, immerhin aber soweit etwas eingehender zu be= sprechen habe, als die Entbeckung ber Zusammensetzung bes

^{*)} In dem dritten Stude meiner Beiträge zur Geschichte der Che-

Bassers für den Abschluß bes chemischen Systemes Lavoisier's Bebeutung hat.

Daß bei ber zwischen gemissen Metallen und Sauren statt= findenden Einwirkung eine Luftart entwickelt wird, welche brenn= bar ift und mit gewöhnlicher Luft gemischt bei Annäherung einer Flamme explodirt, mar bereits im siebenzehnten Jahrhun= bert bekannt. Bon anderen breunbaren Luftarten wurde die in der angegebenen Weise entwickelte nicht als wesentlich verschie= ben betrachtet, und auch später noch, nach ber Unterscheibung mehrerer Luftarten als durchaus ungleichartiger Körper, wurde Eine brennbare Luft als existirend angenommen, und bei ber Besprechung von Versuchen mit berselben findet man zwar ofters angegeben, wie die angewendete brennbare Luft bereitet war, öfters aber auch eine berartige Angabe, als nicht erheblich in Betracht kommend, fehlend. Namentlichgilt Dies noch für Priest= len, welcher 1775 augab, daß brennbare Luft mit s. g. de= phlogistisirter gemischt stärker explodire, als mit gemeiner Luft gemischt, und daß die stärkste Explosion statt habe bei Entzünd= ung eines Gemisches, das zu 2/3 Volum aus brennbarer, zu 1/3 aus bephlogistisirter Luft bestehe.

Was bei der Entzündung der brennbaren Luft resultire, blied zunächst unbekannt. Der vergeblichen Versuche, Dies zu erkennen, welche Lavoisier wiederholt anstellte, wurde bereits (S. 184) gedacht; die Andentungen über die Natur des Prosuctes dieser Verbrennung, welche sich dis dahin aus Veodachtungen Anderer hätten entnehmen lassen, waren unbeachtet und unbenutt geblieden. Priestlen veröffentlichte 1777 eine Mitstheilung Warltire's an ihn, daß nach dem Erlöschen der Flamme von brennbarer Luft, welche man in einem mit Wasser abgesperrten Lustraume brennen ließ, Etwas wie ein Nebel sich zeigte; Macquer erwähnte 1778 der Wahrnehmung, daß ein in die Flamme der brennbaren Luft gehaltener kalter Körper sich mit Wasser beschlug; bei Versuchen von Warltire und

Priestlen, welche in der ersten Hälfte bes Jahres 1781 über die, mittelst des electrischen Funkens in geschlossenen Gefäßen eingeleitete Explosion eines Gemisches von brennbarer und ge= meiner Luft angestellt und bald bekannt wurden, blieb auch nicht unbemerkt, daß die innere Wandung des Gefäßes nach ber Explosion mit Feuchtigkeit beschlagen war. Das bei biesen Ber= suchen sich zeigende Wasser wurde, soweit der Ursprung dessel= ben überhaupt sich in Betracht gezogen findet, lediglich als aus ber angewendeten Luft ausgeschiedene Feuchtigkeit angesehen; da= von, daß bei diesen Explosionen eine rußige Substanz zum Vor= schein komme, war auch die Rede; für Warltire hatten diese Versuche wesentlich in der Richtung Bedeutung, daß durch sie die Vermuthung geprüft und anscheinend bestätigt werbe, das Entweichen ber in bem Gefäße bei ber Explosion frei werben= ben Barme sei von einer Verminberung bes Gewichtes bessel= ben begleitet, während Priestlen ihnen lediglich als unterhal= tenben Experimenten Beachtung schenkte.

An die zuletzt besprochenen Versuche knüpften die Unterssuchungen von Caven dish au, über welche S. 71 f. berichtet wurde; angegeben habe ich da bereits, daß und wie er es feststellte, bei Verbrennung der durch Lösen von Metallen in Säuren entwickelten brennbaren Luft werde diese und der verzehrte Theil der gemeinen Luft oder die verzehrte dephlogistisirte Luft ohne Gewichtsverlust zu Wasser umgewandelt, und Wasser sei das Product der Verbrennung der ersteren Luftart.

Cavendish selbst hat angegeben, daß seine Versuche, welche auf die Explosion der brennbaren Luft mit gemeiner und mit dephlogistisirter Luft Bezug haben, alle im Sommer 1781 angestellt worden seien und daß er Priestley von ihnen Kenntzniß gegeben habe. — Bekanntschaft Priestley von ühnen Kenntzniß gegeben habe. — Bekanntschaft Priestley von Abhanblung bes Letteren über das Phlogiston und die scheinbare Umwandlung von Wasser in Luft, welche Abhandlung, vom April 1783 daztirt, im Juni desselben Jahres vor der Königlichen Gesellschaft zu London gelesen wurde. Priestley erwähnte hier, daß nach

der Ansicht Watt's Wasser durch sehr starkes Erhitzen Dampfes zu Luft umwandelbar sein moge, und beschrieb bann Versuche über auscheinenbe Umwandlung bes Wassers in Luft bei bem Erhitzen des ersteren unter Anwendung von irdenen (porosen) Apparaten. Weiterhin nahm er Bezug auf Caven= bish's Versuch über die Rückverwandlung ber Luft in Wasser durch Zersetzung der ersteren mittelst zugefügter brennbarer Luft, und sprach er von eigenen hiernber angestellten Versuchen, welche auch ihm ergeben hätten, daß bei der Explosion eines Gemisches von brennbarer und bephlogistisirter Luft, selbst wenn beibe Luftarten nicht mit Wasser in Berührung gewesen seien, Wasser zum Vorscheine komme, bessen Gewicht, direct bestimmt, bem ber zersetzten (verschwundenen) Luft zu entsprechen scheine. Was Priestlen als durch seine Versuche ergeben ober be= stätigt betrachtete, konnte er aus ihnen selbst nicht abgeleitet haben; abgesehen bavon, wie roh und unsicher seine Ermittelung ber Menge bes erhaltenen Wassers war und daß barüber, wie bas Gewicht ber verschwundenen Gase beurtheilt worden sei, jebe Angabe fehlt, mar Dies schon nach ber Natur bes Gasge= misches, mit welchem er operirte, unmöglich: nach seiner eigenen Aussage war die brennbare Luft für seine Versuche burch Er= hißen von Holzkohle (unter Mitwirkung von Wasserbampf, was aber bamals nicht beachtet wurde) bargestellt, während die dephlogistisirte Luft durch Erhitzen von Salpeter bereitet mar. Was ihm Cavendish über seine Versuche bezüglich der Ver= brennung der durch Lösung von Metallen in Säuren erhalte= nen brennbaren Luft mitgetheilt hatte, scheint Priestlen als auch aus seinen eigenen, zur Prüfung dieser Resultate obenhin und unter Confusion der nach verschiedenen Weisen bereiteten Arten brennbarer Luft angestellten Versuchen sich ergebend an= genommen zu haben.

Ohne Bezugnahme auf Cavendish, soweit sich ersehen läßt, theilte Priestlen im März 1783 an Watt als Ergeb= niß seiner Versuche mit, daß bei der durch den electrischen Fun= ten eingeleiteten Explosion eines abgeschlossenen Gemisches von

trockner bephlogistisirter und trockner brennbarer Luft die Luft zum Verschwinden gebracht werbe, aber Wasser zum Vorscheine komme, bessen Gewicht bem ber angewendeten Luft gleich sei. Watt setzte im April 1783 mehrere Freunde brieflich bavon in Kenntniß, welche Schluffolgerung bezüglich ber Natur bes Wassers er aus dieser Thatsache ziehe. Brennbare Luft sei (wie namentlich baraus hervorgehe, daß sie durch Metalkalke unter Reduction derselben absorbirt werde) Phlogiston selbst, und Wasser eine aus brennbarer Luft ober Phlogiston und bephlo= gistisirter Luft unter Verlust eines Theiles ber latenten Wärme derselben gebildete Verbindung. Namentlich in einem gegen Ende April an Priestley nach London gerichteten Briefelegte Watt diese seine Theorie über die Natur des Wassers, zusammen mit seinen Vorstellungen über die der brennbaren Luft und die der bephlogistisirten Luft (baß dieselbe Wasser sei, welchem Phlogi= ston entzogen und Wärme= und Lichtstoff zugefügt sei) nebst der Erörterung einiger anderer sich anschließender Gegenstände, auch ber Umwandlung von Wasser in Luft, bar. — In diesen Brie= fen ist zuerst die Ansicht ausgesprochen, daß das Wasser etwas Busammengesetztes sei; kein Schriftstück liegt aus ebenso früher Zeit vor, in welchem dieselbe Schlußfolgerung als eine von Cavendish aus seinen Versuchen gezogene angegeben märe. Was die von Watt als Bestandtheile des Wassers betrachteten Substanzen betrifft, so ist neben der dephlogistisirten Luft als dem einen, Phlogiston ober breunbare Luft als der andere ge= nannt. Viel ist darüber discutirt worden, ob, was sich hier als Phlogiston oder brennbare Luft bezeichnet findet, als identisch mit Dem, mas später Wasserstoff genannt murbe, zu nehmen sei. Ich bemerke bezüglich bieser Frage hier nur Folgendes. Von der Darstellungsweise für das als brennbare Luft Bezeichnete ist bei Watt nicht die Rebe; er nahm offenbar wie Priestlen die Existenz Einer brennbaren Luft an, und diese sei Phlogiston Das Phlogiston war ihm aber noch ein Grund= in Luftform. stoff, welcher auch in ben Metallen, ber Rohle, bem Schwefel, dem Phosphor u. A. enthalten sei. Ausbrücklich hob Watt ba=

mals wie später hervor, daß sich dephlogistisirte Luft mit Bhlosiston auch zu Anderem als Wasser vereinigen könne; die sire Luft (die Kohlensäure) hielt er z. B. für eine Verbindung aus denselben Bestandtheilen, welche er auch in dem Wasser annahm, und die phlogistisirte Luft (der Stickstoff) sei gleichfalls eine Verbindung aus Phlogiston und dephlogistisirter Luft.

Zener Brief Watt's an Priestlen war zur Vorlage an die Königliche Gesellschaft zu London bestimmt. Die Vorlage unterblieb bann auf Watt's Wunsch, weil neuere Versuche Priestlen's ihm die vermeintliche Umwandlung des Wassers in Luft in etwas anderem Licht erscheinen ließen als früher; ber Inhalt bes Briefes wurde indessen mehreren Mitgliebern jener Gesellschaft, barunter auch Cavenbish's Freund Blag= ben bekannt. Letzterer hat später (in einem 1786 veröffent= lichten Schreiben an Crell) angegeben, daß im Frühjahr 1783 ihm und einigen Anderen Cavendish als Resultat seiner Ver= suche mitgetheilt habe, dephlogistisirte Luft sei Wasser, das seines Brennbaren beraubt sei, und Wasser dephlogistisirte Luft, welchem Phlogiston zugetreten sei; und daß um dieselbe Zeit man die Nachricht nach London gebracht habe, Watt sei zu einer ähn= lichen Ansicht gekommen. — Blagben setzte im Sommer 1783 in Paris Lavoisier von diesen Versuchen und Ansichten in Kenntniß (vgl. S. 142 Anmerk.), und Dieser stellte gemeinsam mit Laplace im Juni 1783 den Versuch an, in einem abge= schlossenen Raume zugeleitete brennbare Luft mittelst zugeleiteter dephlogistisirter Luft zu verbrennen. Wasser wurde in erheblicher Menge erhalten; daß das Gewicht desselben dem der verzehrten Luftarten entspreche, murbe eher indirect baraus geschlossen, baß bei dem Verschwinden der letzteren nichts Anderes als Wasser erhalten worben war, als aus einer birecten Ermittelung. Von diesem Resultate machten Lavoisier und Laplace sofort der Pariser Akademie Mittheilung und zugleich von der Schluß= folgerung, daß das Wasser keine einfache Substanz sondern aus ben beiden genannten Luftarten zusammengesett sei. — Zu dem= selben Resultate, was das Auftreten von Wasser bei dem Ver= brennen der mittelst Eisen und verdünnter Vitriolsäure ent= wickelten brennbaren Luft betrifft, kam bald nachher Monge durch einen in ähnlicher Weise zu Mézières angestellten Ver= such, bei welchem auch das Gewicht der verzehrten Sase mit größerer Sorgfalt festgestellt und eine sehr annähernd eben so große Wenge Wasser erhalten wurde.

Lavoisier las dann im November 1783 vor der Pariser Akademie eine Abhandlung über die Natur des Wassers und über Versuche, welche zu beweisen scheinen, daß diese Substanz nicht ein eigentliches Element sondern der Zersetzung und Wieberzusammensetzung fähig ist*). Als die Möglichkeit der Synthese des Wassers beweisend wird hier der im Juni von Lavoisier und Laplace ausgeführte Versuch besprochen, welcher angestellt worben sei zur Prüfung bes von Caven= dish gefundenen Resultates, daß bei dem Verbrennen von brennbarer Luft in trocknen Gefäßen eine bemerkliche Menge Feuchtigkeit sich ausscheibe; es wird auf ben von Monge aus= geführten Versuch Bezug genommen und weiter erwähnt, daß nach neueren Nachrichten auch Cavendish benselben Versuch in verschiedener Weise mit demselben Resultate wiederholt habe-Zur Zersetzung bes Wassers habe Lavoisier in eine mit Quecksilber gefüllte und abgesperrte Glasglocke etwas Wasser und Eisenfeile gebracht; unter Verkalkung des Gisens durch Aufnahme von dephlogistisirter Luft aus dem Wasser habe sich der andere Bestandtheil desselben, brennbare Luft, entwickelt. Ein weites Feld von Versuchen eröffne sich jest, und Veran= lassung sei für Lavoisier gegeben, zu glauben, daß häufig Wasser da zersetzt werde, wo man bisher Zersetzungen anderer Körper angenommen habe. So namentlich bei ber Lösung der Metalle in Vitriolsäure, wo — nach Versuchen, welche theil= weise gemeinsam mit Laplace ausgeführt seien — bie zu ber

^{*)} Darüber, was diese Abhandlung in ihrer ursprünglichen Redaction enthielt, giebt die Mittheilung über dieselbe im Dezemberhefte des Journal de Physique für 1783 Aufschluß.

Berkaltung nöthige bephlogistisirte Luft aus dem vorhandenen Wasser stamme, während der andere Bestandtheil desselben als brennbare Luft frei werde. Das Wasser werde auch zersetzt bei der geistigen Gährung, wohl auch bei der Vegetation, bei welcher die Bildung der verbrennlichen Substanz der Pflanzen vermuthlich auf der brennbaren Luft aus dem Wasser beruhe, und mit höchster Wahrscheinlichkeit noch bei vielen anderen Operationen der Natur und der Kunst.

Lavoisier's Abhandlung wurde ausführlicher und mit mehrfachen Zusätzen, das Geschichtliche und später erst angestellte Bersuche betreffend, 1784 veröffentlicht *). Die Entbeckung ber Zusammensetzung bes Wassers ist hier in der Art dargelegt, wie Lavoisier jest sie anerkannt zu sehen munschte. Es wird zunächst noch unentschieben gelassen, ob es mehrere Arten brenn= barer Luft gebe ober im Wesentlichen nur Gine; aber mit Be= stimmtheit wird erklärt, daß die brennbare Luft, von welcher in diesem Aufsatze gesprochen werbe, die durch Auflösen von Gisen ober Zink in Vitriol= ober Salzfäure zu erhaltende und wegen ihrer in dieser Abhandlung nachzuweisenden Abstammung aus bem Wasser als entzündliche Luft ober entzündliches Princip bes Wassers zu bezeichnenbe sei. Bei bem Verbrennen von etwas weniger als 2 Volumen dieser Luft mit 1 Volum Lebensluft (Sauerstoffgas) in geschlossenem Raume verschwinden beide Luft= arten und an ihrer Stelle finde man ein gleich großes Gewicht Wasser. Die Anteriorität der Entbeckung dieser Thatsache sei angezweifelt worden, bemerkte La voisier, und er wolle an= geben, wie er zu ihr geführt worben sei. Die Entbeckung wirb nun als in weiterer Verfolgung ber von Lavoisier schon früher (vgl. S. 184) fruchtlos unternommenen Versuche, durch Lavoisier und Laplace im Juni 1783 selbstständig gemacht hingestellt; von Macquer's Wahrnehmung (vgl. S.

^{*)} Als vor der Akademie gelesen im November 1783 und mit dem Bemerken, daß Zusätze, welche sich auf die nachher von Lavoisier und Reusnier ausgeführte Untersuchung beziehen, gemacht seien, in den Memoiren für 1781.

185) wird als einer von Lavoisier früher nicht gekannten gesprochen, Dessen, mas Cavendish gefunden habe, jest ledig= lich in der S. 141 Anmerk. hervorgehobenen Weise erwähnt, aber Monge's Versuch als eines einige Tage nach Anstellung bes Versuches von Lavoisier und Laplace ben Letteren be= kannt geworbenen gebacht. Ziehe man außer diesen ersten Ber= suchen auch neuere, von Lavoisier und Meusnier gemein= sam ausgeführte in Betracht, so scheine sich zu ergeben, daß für die Bildung von Wasser sich 12 Volume Lebensluft mit 22,924 Volumen brennbarer Luft vereinigen, was bem Gewichte nach 86,87 Procent bes ersteren und 13,13 Procent bes letteren Be= standtheiles entspreche *). Zur Vervollständigung bes durch die Synthese bes Wassers erbrachten Beweises, daß dieser bisher als ein Element betrachtete Körper ein zusammengesetzter sei, musse der letztere aber auch zerlegt werden. Gine Zerlegung des Wassers erscheine als möglich durch die Einwirkung einer Substanz, welche zu bem einen der Bestandtheile größere Verwandt= schaft habe als ber andere. Für verschiedene Substanzen: Gisen, Zink und Kohle, sei die große Verwandtschaft zum Sauerstoff La voisier bereits bekannt gewesen; auf Angaben Anderer nimmt er hier Bezug, welche er jett richtig als Wegweiser deutete, wie die Zerlegung des Wassers zu bewirken sei: daß brennbare Luft nach Bergman's Angabe bei bem Verkalken von Gisenfeile in reinem Wasser, nach Fontana's Wahrnehmung bei dem Auslöschen glühender Kohlen in Wasser, nach einer an Sage aus Deutschland gekommenen Benachrichtigung bei bem Ablöschen von glühenbem Gisen unter Wasser sich entwickelt; und Lapoisier theilt auch die ihm von Laplace im September

^{*)} Darauf, wie Lavoisier in späterer Zeit für die Zusammensstung des Wassers wiederholt etwas andere Verhältnisse als die richtisgeren betrachtete, kann ich hier nicht eingehen; viele und wichtige Verechsnungen hat er unter Zugrundelegung des Resultates ausgeführt, welches ihm Versuche ergaben, die er mit Meusnier im Anfange des Jahres 1785 anstellte: daß das Wasser 85 Procent Sauerstoff und 15 Procent Wasserstoff ethalte.

1783 ausgesprochene Vermuthung mit, daß die Entwickelung von brennbarer Luft bei bem Losen von Metallen in Säuren auf einer Zersetung bes vorhandenen Wassers beruhen moge. voisier's Versuche über bie Zerlegung bes Wassers scheinen nich zunächst auf bie schon oben erwähnte Zersetzung besselben burch Eisenfeile bei gewöhnlicher Temperatur beschränkt zu haben ; nach ber Angabe seiner hierüber gemachten Beobachtungen men= bet er sich zu der Erörterung, daß bei der durch Priestlen be= schriebenen Reduction von Metallkalken durch brennbare Luft gleichzeitig Wasser aus seinen Bestandtheilen zusammengesetzt werbe und hierauf auch, in Folge eines Gehaltes der Holzkohle an bem brennbaren Bestandtheile bes Wassers, das Auftreten bes letteren Körpers bei Lavoisier's Versuchen über die Re= duction der Mennige mittelst Kohle beruhte. Gine Wiederauf= nahme ber Versuche über die Zerlegung des Wassers sei für ihn und Meusnier im Winter 1783 auf 1784 durch die Bear= beitung der Aufgabe veranlaßt worden, brennbare Luft für die Füllung von Luftballons in größeren Mengen barzustellen. Diese Versuche leiteten zu der Zersetzung des Wassers durch Ginwirkung von Gisen auf dasselbe bei erhöhter Temperatur und zu ber Untersuchung, welche metallische Substanzen in der Hitze das Wasser zerlegen. Zersetzung bes Wassers finde, wie hier wieder= holt wird, in der Natur in großem Maßstab und namentlich bei der Begetation statt, wo der entzündliche Bestandtheil des Wassers den kohligen Bestandtheil der Pflanzen und Alles, was sie Verbrennliches enthalten, bilde; sie habe auch statt bei ber geistigen Gährung, wo ein Theil bes kohligen Bestandtheiles bes Zuckers sich mit bem säurebildenden bes Wassers zu fixer Luft, ein anderer Theil des ersteren Bestandtheiles sich mit dem entzündlichen des Wassers zu Weingeist vereinige, und diese Zusammensetzung des Weingeistes werbe burch die Verbrennungs= producte besselben: die Bildung von fixer Luft und Wasser, außer Zweifel geftellt.

Das Jahr 1784 brachte noch die ausführlichere Mittheilung ber von Lavoisier und Meusnier gemeinsam angestellten Kopp, Entwickelung der Chemte.

Versuche über die Zerlegung bes Wassers*) burch die Einwirk= ung von Metallen, namentlich Gisen, und von Kohle in erhöhter Temperatur (bie lettere Einwirkung wurde damals noch als Zersetzung bes Wassers burch einfache Wahlverwandtschaft unter Bildung von firer Luft und Ausscheidung bes entzündlichen Bestandtheiles des Wassers im freien Zustande betrachtet); so= bann **) die Abhandlungen von Caven bish ***) und Watt +), in welchen die S. 71 ff. besprochenen Versuche und Schlußfolgerungen bes Ersteren, die S. 188 f. besprochenen An= sichten bes Letteren bargelegt sind. Ich brauche nicht über ben Inhalt bieser Abhandlungen noch ausführlichere Mittheilungen zu machen, und ich enthalte mich auch hier eines Gingehens auf bie so vielfach biscutirte Frage, ob Cavendish zu seiner Schlußfolgerung über die Natur des Wassers erst durch die Bekanntschaft mit Watt's Ansicht gekommen sei. — Monge's Abhandlung über das Resultat der Verbrennung der brennbaren Luft mit bephlogistisirter in geschlossenen Gefäßen murbe erft 1786 veröffentlicht ††). Seine Versuche umfassen, außer ber Construction ber für sie ersonnenen Apparate, die Bestimmung der Gewichte gewisser Volume gemeiner, dephlogistisirter und (burch Losen von Gisen in verdünnter Schwefelfäure erhaltener) brennbarer Luft, und die oft wiederholte Verbrennung eines Ge= misches der beiden letteren in einem und demselben abgeschlosse= nen Raume; sie seien, giebt Monge an, im Juni und Juli 1783 ausgeführt, im October besselben Jahres wiederholt mor=

^{*)} Gleichfalls in den 1784 veröffentlichten Memoiren der Pariser Alademie für 1781, als vor der Alademie gelesen im April 1784.

^{**)} In den Philosophical Transactions für 1784.

^{***)} Als vor der Königlichen Gesellschaft zu London gelesen im Januar 1784.

^{†)} Als vor derselben Gesellschaft gelesen im April 1784, 'in Form eines im November 1783 an Deluc gerichteten Schreibens und unter besonderer Hervorhebung des bereits in dem S. 188 erwähnten Brief an Priestley Enthaltenen.

⁺⁺⁾ In den Memoiren der Pariser Akademie für 1783.

ben, und es sei ihm unbekannt gewesen, daß sie von Caven = bish bereits einige Monate früher in kleinerem Maßstab und von Lavoisier und Laplace nahezu gleichzeitig unter Answendung eines etwas geringere Genauigkeit zulassenden Apparates angestellt worden seien. Als Verbrennungsproduct wurde Basser erhalten, dessen Gewicht dem der verzehrten Gase sehr nahe kam; daraus sei entweder zu schließen, daß das Wasser eine Berbindung der in den beiden Gasen mit Wärmestoff vereinigten verschiedenen Substanzen sei, oder, daß die beiden Gase Berbindungen aus Wasser mit verschiedenen elastischen Flüssigteiten seinen, welche letztere sich bei der Verbrennung zu Wärme und Licht vereinigen. Beide Schlußsolgerungen seien auffallende, und namentlich der ersteren stehen erhebliche Bedenken entgegen; eine Entscheidung über diesen Gegenstand sei erst von späteren Untersuchungen zu erwarten.

Die Geschichte einer der wichtigsten Entbeckungen, mit welchen das chemische Wissen überhaupt bereichert worden ist, hatte ich hier zu erzählen. Wie viele berühmte Namen auch in dem Vorhergehenden, als an dieser Entdeckung betheiligt, zu nennen waren und wie ungleich auch die für verschiedene Forscher geltend zu machenden Ansprüche beurtheilt worden sind: nachdem diese Entdeckung gemacht war, hat Keiner von ihr für die Vervollständigung der Erklärung chemischer Vorgänge und für die Benutung zu weiteren Schlußfolgerungen solchen Gesbrauch zu machen gewußt, als Lavoisier.

Erst nach der Zeit, zu welcher Lavoisier mit der Zusammensetzung des Wassers bekannt wurde, d. h. erst nach dem Sommer 1783, erhielt die wissenschaftliche Welt und zunächst die Pariser Akademie von einer Reihe von Untersuchungen Lavoissier's Kenntniß, welche man nach dem Jahrgange der Wesmoiren der genannten Gesellschaft, in welchem sie veröffentlicht wurden, viel früher zu datiren versucht sein könnte. Letzteres 13*

gilt übrigens auch für die, in diesen Memoiren für 1780 stehende, an wichtigen Resultaten überreiche erste Abhandlung von Lavoisier und Laplace über bie Wärme*), in welcher das Resultat ber Versuche dieser Forscher über die latente Schmelzwärme des Eises mitgetheilt ist, das Eis=Calorimeter und die mit bemselben über die specifische Wärme mehrerer Rörper, über die bei verschiebenen chemischen Vorgangen, na= mentlich bei Verbrennungen und auch bei bem Athmen von Thieren statthabenden Wärmewirkungen unternommenen Ver= suche beschrieben und theoretische Erörterungen, ganz besonders auch auf die Thermochemie bezügliche, dargelegt sind, über welche eingehender zu berichten ich mich nur ungern enthalte; aber es stehen diese Untersuchungen boch nicht in so nahem Zusammen= hange mit der Reform des chemischen Wissens, daß ich hier die Betrachtung bes Vorschreitens derselben durch ein längeres Verweilen bei bieser ausgezeichneten Arbeit unterbrechen bürfte. Die in die Memoiren für 1781 **) aufgenommene Abhandlung der nämlichen beiben Forscher über die Absorption von Electricität bei bem Verdampfen ber Körper veranlaßt nicht zu einer Be= sprechung berselben. Kurz zu verweilen haben wir auch nur bei bem (1785) in ben Memoiren für 1782 veröffentlichten Aufsatz über die Verbindung der Salpeterluft (bes Stickoryds) mit den athembaren Luftarten und die daraus bezüglich der Gesund= heit ber letteren zu ziehenden Schlußfolgerungen ***), in welchem Lavoisier die Theorie des Salpetergas=Eudiometers richtiger gab als Cavendish, welcher sich gleichzeitig mit demselben Gegenstande beschäftigte, für den Sauerstoffgehalt ber Luft aber zu weniger genauen Resultaten kam +).

^{*)} Dieselbe wurde vor der Pariser Atademie im Juni 1783 gelesen; veröffentlicht wurde sie 1784 in den Memoiren für 1780.

^{**) 1784} veröffentlicht.

^{***)} Dieser Aufsatz war der Pariser Akademie im Dezember 1783 vorgelegt.

^{†)} Lavoisier leitete aus seinen Bersuchen den Sauerstoffgehalt der Luft, den er übrigens noch als möglicherweise wechselnd betrachtete, zu

Mit der Zusammensetzung des Wassers war Lavoisier bekannt bei ber Ausführung ber Untersuchungen, welche er in seiner, in die Memoiren der Pariser Akademie für 1781*) auf= genommenen Abhandlung über die Bilbung ber als fire Luft ober Kreibesäure benannten, von ihm von nun an als Rohlen= säure zu bezeichnenden Säure mitgetheilt hat. Hier murde die seitbem stets festgehaltene Unterscheibung zwischen Kohlenstoff und Rohle mit Bestimmtheit aufgestellt; hier ber Wasserstoffge= halt gewöhnlicher Kohle aus der Bildung von Wasser bei dem Berbrennen berselben in Sauerstoff erschlossen, die Menge dieses Wassers aus der Differenz der Gewichte der angewendeten Rohle und des verzehrten Sauerstoffs einerseits und der entstandenen Kohlenfäure andererseits bestimmt und aus dieser Menge Wasser auf Grund der bekannten Zusammensetzung des letzteren der Betrag jenes Wasserstoffgehaltes gefolgert; hier aus solchen Versuchen und ähnlichen mit Wachs, unter Annahme genauerer Kenntniß ber Gewichte gewisser Volume bes Sauerstoff= unb bes Rohlensäuregases als wirklich erreicht mar, aus ähnlich an= gestellten Versuchen, bei welchen Rohle durch Erhitzen mit Queck= filberoryd ober Mennige verbrannt wurde, u. a. die Zusam= mensetzung ber Kohlensäure zu 28 Gewichtsprocenten Rohlen= stoff auf 72 Sauerstoff abgeleitet. — Mit ber Zusammensetzung bes Wassers war Lavoisier bekannt, als er die in die Me= moiren der Pariser Akademie für 1782 **) aufgenommenen all= gemeinen Betrachtungen über bie Auflösung ber Metalle in ben Sauren schrieb, wo er es als etwas noch weniger Bekann= tes hinstellte, daß auch bei dieser Auflösung eine Verkalkung ber Metalle statt habe, unter Vereinigung des Metalles mit Sauer= stoff, welcher aus der angewendeten Säure ober aus dem vor= handenen Wasser stamme; die Auflösung der Metalle in mäs= jerigen Säuren betrachtete er hier iu allgemeinster Weise, zur

^{25,0} bis 25,3 Volumprocenten ab; bezüglich Cavendish's Resultate vgl. S. 70 f.

^{*)} Dieselben wurden, wie bereits erinnert, 1784 veröffentlicht.

^{**)} Dieselben wurden 1785 veröffentlicht.

Darlegung der qualitativen Vorgänge und als Anhaltspunkte zur Angabe der quantitativen Berhältnisse bei denselben For= meln benutend, für welche er theilweise die seit langer her ge= brauchlichen demischen Zeichen, theilweise neue ben ersteren sich auschließende gebrauchte, und die chemischen Erscheinungen suchte er einer Berechnung zu unterwerfen, welche indessen nicht etwa auf die Stöchiometrie Bezügliches anstrebte ober vorbereitete, sondern die Ermittelung, welche Mengen verschiedener Substan= zen bei complicirteren chemischen Vorgängen zur Einwirkung kommen, zum Gegenstande hatte und auf die Kenntniß numeri= scher Werthe für verschiebene Verwandtschaftsgrößen gerichtet war. In dieser Abhandlung sette Lavoisier noch voraus, man sei vielleicht darüber erstaunt, daß er in keiner der seit den letten Jahren ber Akademie gemachten Mittheilungen auch nur ein einziges Mal bas Wort Phlogiston ausgesprochen habe; aber Diejenigen, welche sich bes in ber früheren Abhandlung über die Verbrennung (vgl. S. 175 f.) hierüber Behaupteten erinnern, murben wohl leicht die Ursache einsehen: nämlich baß er die Eristenz dieses Princips als etwas ganz Hypothetisches betrachte; die durch Stahl gemachte Annahme bieses Wesens habe die Chemie, statt sie zu erhellen, zu einer bunkelen und Denen, die sie nicht in ganz eingehender Weise studirt haben, unverständlichen Wissenschaft gemacht; das Phlogiston sei ein Deus ex machina, Etwas was Alles erklären solle und Nichts erkläre, Eiwas, bem man ber Reihe nach ganz entgegengesetzte Eigenschaften zuschreibe. Er sprach da aus, er werde alsbald in besonderen Abhandlungen hierauf zurückkommen und auf alle für den Nachweiß nöthigen Einzelnheiten eingehen, daß die Existenz des Phlogistons in keinerlei Art bewiesen sei und man ber Annahme besselben für die Erklärung ber physikalischen und chemischen Erscheinungen entbehren könne. Aber was er hierüber zu sagen habe, sei noch nicht zur Reife gediehen, und er musse zuvor über die Untersuchungen Mittheilung machen, welche er bezüglich ber Verwandtschaften bes Sauerstoffs zu ben verschiebenen Substanzen ausgeführt habe.

An diesen Auffat schloß sich ein, gleichfalls in die Memoi= ren für 1782 aufgenommener über bie Ausfällung von De= tallen aus ben Lösungen berselben burch Metalle*) an. Berg= man hatte turz vorher eine Bestimmung bes relativen Gehaltes ber verschiedenen Metalle an Phlogiston versucht: fälle ein Me= tall ein anderes aus, so musse bas sich lösende an das sich aus= scheibenbe bas für die Annahme bes metallischen Zustandes nöthige Phlogiston geben, und dieselbe Menge Phlogiston also in den verschiedenen Quantitäten des sich lösenden und des sich ausscheibenben Metalles enthalten sein; Lavoisier benutte Bergman's Bestimmungen unter richtigerer Deutung bes Vorganges: daß diese verschiedenen Quantitäten der beiden Me= talle sich mit gleichviel Sauerstoff zu ben in Lösung eingehenden Orpben verbinden, und unter Zuziehung seiner eigenen Ermit= telung des absoluten Sauerstoffgehaltes des Quecksilberorydes leitete er aus jenen Bestimmungen den mehrerer anderer Ornde Ein anderer in bemselben Jahrgange der Memoiren stehender Aufsat **) handelte bann über die Verwandtschaft bes Sauerstoffs zu ben verschiebenen Substanzen, mit welchen er sich zu vereinigen vermag; Lavoisier stellte hier biese Substanzen in der Reihenfolge zusammen, nach welcher die Verwandtschaft berselben zum Sauerstoff eine kleinere wird, an die Form sich anschließend, welche schon lange für solche Angaben die übliche gewesen war (vgl. S. 106 f.); die Verwandtschaftsäußerungen auf nassem Wege sind die von ihm vorzugsweise berücksichtigten und er hat ausführliche Erläuterungen barüber gegeben, welche Thatsachen er der Aufstellung dieser Verwandtschaftstabelle zu Grunde legte. Und derselbe Jahrgang der Memoiren enthält auch noch seine Abhandlung über die Vereinigung des Sauer= stoffs mit dem Gisen ***), welche zur Kenntniß ber verschiebenen

^{&#}x27;) Dieser Aufsatz war der Pariser Akademie vorgelegt im Dezember 1783.

^{**)} Derselbe wurde der Pariser Akademie gleichzeitig mit dem vorbessprochenen vorgelegt.

^{***)} Als gleichzeitig mit den beiden vorhergehenden Aufsätzen der Pariser Akademie vorgelegt.

Oxybationsstufen dieses Metalles erheblich beigetragen hat, und eine über die Natur der Luftarten, die sich aus einigen gähren= ben thierischen Substanzen entwickeln.

Aber schärfer ging jett Lavoisier vor gegen die Phlo= gistontheorie in ber Auffassung berselben, wie sie Viele noch als mit den neueren Entbeckungen verträglich betrachteten, und ge= rabezu gegen die Annahme des Phlogistons überhaupt. Die in die Memoiren der Pariser Akademie für 1783*) aufgenomme= nen neuen Betrachtungen über die Gewichtszunahme, welche bei bem Verbrennen bes Schwefels und bes Phosphors statt hat, und über die Ursache, auf welcher dieselbe beruht, richteten sich namentlich gegen Bergman's Ausicht, daß ber Gehalt an ge= bundener Wärme das Gewicht eines Körpers mitbebingen könne (vgl. S. 83), und gegen die von diesem Chemiker getheilte Ausicht Scheele's, daß die Verminderung des Volumes der Luft bei Verbrennungen in ihr auf dem Zusammentreten von s. g. Lebensluft (Sauerstoff) und Phlogiston zu Wärme beruhe (vgl. S. 77 f.). Lavoisier zeigte — der Versuch erinnert an einen von Cavendish (vgl. S. 71) angestellten —, daß bei dem Verbrennen von Phosphor in einem festgeschlossenen Ge= fäße keine Gewichtsabnahme des Ganzen statt hat, wie es der sein müßte, wenn ber freiwerbenben und entweichenben Wärme Gewicht zukäme, und baß auch Wasser, welches in Glas= gefäße eingeschmolzen ist, tropfbar-flussig und gefroren, trot ber minderen Menge gebundener Wärme im letteren Falle, genau dasselbe Gewicht zeigt; in der bestimmtesten Weise wies er die von den genannten Chemikern gegebene Erklärung der Ber= brennungserscheinungen als eine unzulässige zurück. — Einen noch schwereren Schlag gegen das ältere chemische Spstem führte Lavoisier in der, in benselben Jahrgang der Memoiren auf= genommenen Abhandlung: Betrachtungen über das Phlogiston, als Fortsetzung zu der 1777 **) veröffentlichten Theorie der

^{*)} Dieselben wurden 1786 veröffentlicht.

^{**)} Lavoisier meinte damit, daß die S. 175 f. besprochene Abhandlung über die Berbrennung in dem Jahrgange der Memoiren der

Berbrennung und der Verkalkung. Er hob hier hervor, daß die Entbeckung, die reine ober s. g. Lebensluft bestehe aus einer eigenthümlichen Substanz und Wärmestoff, die Erklärung ber Berbrennungs= und Berkalkungserscheinungen erstaunlich ver= einfacht habe. Aber wenn sich jetzt Alles in genügender Weise ohne Zuziehung bes Phlogistons erklären lasse, so werbe es schon hierdurch im höchsten Grabe wahrscheinlich, daß dieses gar nicht existire und bie Annahme besselben etwas ganz Unnothiges sei. Wenn er sich aber auch mit diesem negativen Beweise viel= leicht begnügt haben könnte, so sei es boch nun an der Zeit, daß er sich in bestimmterer Weise über eine Ansicht ausspreche, welche er als eine für die Chemie verberbliche betrachte und die ihm die Fortschritte dieser Wissenschaft erheblich verzögert zu haben scheine. Stahl habe seinen Ruhm durch zwei Entdeckungen begrundet, welche immerwährende Wahrheiten und von jedem Gy= ftem unabhängig seien: daß die Verkalkung ber Metalle ein mit der Verbrennung ganz übereinstimmender Vorgang sei, und daß die Brennbarkeit von einem Körper auf einen anderen über= tragen werden könne. Stahl habe die llebertragung Gigenschaft als auf ber Uebertragung eines bestimmten Stoffes, bes Phlogistons, beruhend betrachtet, welchem er auch Gewicht zuerkannt habe. Damit stehe, was bezüglich ber Gewichtszu= nahme bei ber Verkalkung constatirt sei, in Widerspruch, und die Versuche einzelner Anhänger der Phlogistontheorie, die letztere auch mit diesen Thatsachen in Einklang zu bringen, seien, wenn auch für Manches Etwas wie eine Erklärung ermöglichenb, boch unzureichenb; er weist Dieses in Ginzelnheiten nach, in beren Verfolgung wir hier nicht eingehen können, aber außerdem auch, wie weit sich diese neueren Abanderungen der Phlogistontheorie von der ursprünglichen Lehre Stahl's entfernen; er beckt die Widersprüche auf, in welche die Anhänger der Phlogistontheorie bei ihren Erklärungen gefallen waren, auch bezüglich ber Mein=

Pariser Akademie für 1777 stehe; veröffentlicht wurde dieser Jahrgang erst 1780.

ungen, welche Eigenschaften ber Körper noch außer ber Brenn= barkeit auf einem Gehalt an Phlogiston beruhen sollen. biese Betrachtungen rechtfertigen nach Lavoisier seine Behaupt= ung, daß die Chemiker aus dem Phlogiston ein unbestimmtes Princip gemacht haben, welches nicht streng befinirt sei und sich gerabe beghalb allen Erklärungen anpasse, für bie man es be= nupen wolle; wie ein mahrer Proteus manbele es in jebem Augenblicke seine Gestalt. Es sei Zeit, die Chemie zu einer strengeren Art zu urtheilen zurückzuführen, thatsächlich Festge= stelltes von Theoretischem und Hypothetischem zu scheiben. Bevor Lavoisier Dies in der Darlegung seiner eigenen Ansichten über die Verbrennung und Verkalkung versucht, erörtert er noch einmal die Natur der Wärme und die Wirkungen berselben; bann geht er zu ber Besprechung ber hauptsächlichsten Vorgange über, welche bei ber Verbrennung und der Verkalkung statt= haben, und erklärt dieselben nach seinem Systeme; auch hierfür brauchen wir ihm nicht mehr in die Einzelnheiten zu folgen. Er schließt diese Abhandlung mit dem Ausspruch, er habe in ihr nur neue Beweise für seine bereits 1777 veröffentlichte Ber= brennungstheorie geben und zeigen wollen, daß Stahl's Phlo= giston lediglich etwas Eingebildetes sei und ohne Annahme bieses Wesens sich die Thatsachen einfacher und leichter erklären lassen, als mit berselben; er erwarte nicht, daß seine Ansichten sofort angenommen werben, bei ber Schwierigkeit für Viele, von gewohnten Vorstellungen abzugehen; die Zeit habe die hier dar= gelegten Ansichten zu bestätigen ober zu beseitigen, aber mit großer Befriedigung sehe er jett schon, daß die ohne vorgefaßte Unsicht in das Studium ber Wissenschaft Eintretenben, die un= befangenen Mathematiker und Physiker nicht mehr an das Phlo= giston in dem Sinne Stahl's glauben und die ganze Lehre von bemselben mehr als ein hinderndes benn als ein nügliches Ge= ruste für den Weiterbau ber Chemie betrachten.

In der That: blickt man auf Die, welche zuerst mit Lavoisier gemeinsam ober in seinem Geiste arbeiteten, so fin=

Physik vorzugsweise ihre Kräfte zugewendet haben: Männer wie Laplace, Meusnier, Monge. Unter den Chemikern hatte Lavoisier mit seinen Ausichten lange Zeit so gut wie allein gestanden. Erst nachdem die Zusammensetzung des Wassers außer Zweisel gestellt war, und da noch zögernd, begannen mehrere Chemiker, deren Namen bereits bekanntere geworden waren, dem neuen Systeme zuzutreten: nachdem Berthollet schon 1785 die Phlogistontheorie aufgegeden hatte, Fourcrop am Ende des Jahres 1786, und dann auch Guyton Worveau. Und diese Männer halfen, nachdem der Sieg der neuen Theorie Lavoissier's entschieden war, diese gegen die Einwürse vertheibigen, welche man ihr von mehreren Seiten immer noch entgegensstellte.

Denn schwer nur entschlossen sich Viele, von ber ihnen allein geläufigen Phlogistontheorie abzugehen, die gleichsam die Grund= lage ihrer missenschaftlichen Thätigkeit gewesen war und mit welcher sie sich wie verwachsen fühlten. Wie groß jedoch auch die Bahl Derer mar, bie bem älteren Systeme gerabe aus biesem (Grunde längere Dauer zu fristen suchten, wie hervorragend burch einzelne Arbeiten auch Manche unter ihnen dastanden — Alle maren zu ber Zeit, bis zu welcher die Berichterstattung über die Reform der Chemie jett fortgeführt ist, innerlich bereits be= siegt; stets neue Annahmen, stets andere Wendungen dünkten ihnen selbst als nothwendig, die Annahme des Phlogistons zu rechtfertigen ober in irgend einer Weise zu erhalten. Aber wenn es als nöthig erschien, die Arbeiten, durch welche Lavoisier das chemische Enstem umgestaltete, mehr ins Einzelne zu ver= folgen, als Dies für andere, biefes Syftem weiter ausbildende und abänbernde gestattet sein wird: Das erscheint mir nicht als nöthig, auch die letzten Vertheidigungen der Phlogistontheorie und die Widerlegungen derselben noch specieller zu betrachten; selbst auf die letzten (1787 noch gemachten) Anstrengungen Kirman's, beren Prüfung Lavoisier und seinen ba bereits gewonnenen Anhängern einmal mehr Gelegenheit bot, die ganze Ueberlegen=

heit der Ansichten des Ersteren über die von Kirman ver= theibigten zu zeigen, selbst auf Priestlen's noch über Lavoi= sier's Lebenszeit hinaus fortgesetzte Bemühungen, das neue System zu widerlegen, gehe ich hier nicht ein. Lavoisi-er war es gegönnt, den Sieg der Ansichten, zu welchen er sich während einer Reihe von Jahren erhoben hatte, noch zu erleben; die bie= sen Ansichten entsprechende chemische Nomenclatur, welche er ge= meinsam mit Anderen, namentlich mit Gupton=Morveau 1787 ausarbeitete, gab benselben einen Ausbruck, welcher viele Jahrzehnte lang im Wesentlichen ungeändert geblieben ist; fest und abgerundet stand Lavoisier's chemisches System da, als er es 1789 in seinem Traité de chimie zusammenfaßte. Für La= voisier kam noch die Zeit, wo er fast mehr ben Ansprüchen Eines, der die neue Lehre nun mitrepräsentiren wollte, gegen= über sich zu wahren hatte, daß er und er allein eine die Chemie umgestaltende Theorie erfaßt und zur Anerkennung gebracht hatte, als daß eine weitere Begründung ober Vertheidigung dieser Theorie ihm noch als nöthig erschienen wäre. Die Phlo= gistontheorie war durch ihn beseitigt, eine neue Zeit für die Chemie eingeleitet.

Das ift die Geschichte der Revolution in den chemischen Anssichten, welche sich gegen das Ende des vorigen Jahrhunderts vollzog; Das die Wirksamkeit des Mannes, welcher sie durchstührte, soweit sie für unsere Wissenschaft und speciell für die Ausstellung eines neuen Systemes derselben in Betracht kommt. Denn nicht einmal alle rein chemischen Arbeiten La voisier's umfaßt der Bericht, welchen ich auf den vorhergehenden Blättern zu geben versuchte; nur diesenigen, welche für die Entwickelung und Begründung seines Systemes von besonderer Wichtigkeit sind und Stufen seines Vorschreitens bezeichnen, habe ich hier etwas ausführlicher besprochen, solche hingegen nicht mehr, welche nach Feststellung dieses Systemes nur Anwendungen und Vers

werthungen ber ba bereits festgestellten Erkenntniß maren. Da= hin gehört namentlich noch seine, in die Memoiren der Pariser Atabemie für 1784 *) aufgenommene Abhandlung über die Verbindung des Sauerstoffes mit Weingeist, Del und verschiebenen brennbaren Körpern, in welcher er die Zusammensetzung ber= artiger organischer Substanzen zu bestimmen suchte und Resul= tate erlangte, beren Genauigkeit sich erft bann herausstellt, wenn man sie mit Benutzung richtigerer Zahlenwerthe für die als be= kannt vorauszusepenben Hülfsgrößen umrechnet, als sie ihm zu Gebote standen; dahin gehört, was er nachher noch für die Er= mittelung der Zusammensetzung organischer Verbindungen gear= beitet hat, unter Anwendung von Methoden, welche den später als bewährt befundenen schon gang nahe kamen; bahin auch, mas die Erklärung gewisser chemischer Vorgänge betrifft, die sich ge= rabe auf solche Ermittelungen stützt, und namentlich die in sei= nem Traité de chimie 1789 gegebene Theorie ber geistigen Gahr= Aber auch Untersuchungen, welche noch außer den bereits im Vorhergehenden erwähnten physikalische Gegenstände betreffen, Leistungen, welche für die Physiologie von hoher Wichtigkeit waren, solche, welche ber Mineralogie angehören und welche die Technik zu fördern geeignet waren, mussen hier unbesprochen bleiben, und auch Lavoisier's Bestrebungen, Anhaltspunkte für die Statik des Landbau's, für die meteorologische Kenntniß Frankreichs zu gewinnen. Wie vielseitig bewährte sich Kraft dieses Mannes; aber auch, wenn wir unseren Blick nur auf ben ber Chemie und nächstliegenden Theilen ber Physik an= gehörigen Arbeiten verweilen lassen: welches Vermögen, zu schaffen und Das, mas er selbst und mas Andere gefunden, zu combiniren, welche Ausbauer in ber Geltendmachung ber Ansich= ten, welche er als die richtigeren erkannt hatte. Ein wahres Vergnügen gewährt es, die unsterblichen Leistungen dieses großen Mannes barzulegen. Peinlich fühlt man die Verpflichtung, in die Schilderung eines missenschaftlichen Charakters, welcher so

^{*)} Dieselben wurden 1787 veröffentlicht.

wied biede der die Schauen eintragen zu müssen, die leisen wiede Wiere. Die Schichtscheinen legt jedoch diese Bersucklichtet der und sich ihr entziehen wäre gleichbebeutend das wie, is schmikken was Anderen zukommt. Aber diese dunkeleren Wiesen seiner Wesens werden nie vergessen lassen, was ihm die seinen das er es wie seines diese Wissenden Leistungen verdankt, und daß er es wie seines diese Wissenschaft in ein neues, gegen früher so zusucke siese Wissenschaft in ein neues, gegen früher so zusucke siese Wissenschaft ausweisendes Zeitalter eintreten ließ.





Fortschritte in der Erkenntniß der unzerlegbaren Substanzen.

Wie verändert war das chemische System gegen das Ende des vorhergehenden Jahrhunderts, im Vergleiche dazu, wie es um die Mitte besselben gewesen war! Früher für unzersetzbar gehaltene Körper: Säuren, Metallfalke, bas Wasser maren als zusammengesetzte nicht etwa nur vermuthet, sondern mit Sicher= heit erkannt; früher als zusammengesetzte angesehene: Schwefel und der Phosphor, die reine Rohle, die Metalle, standen jest als unzersetbare Körper ba. Was-man noch um ben Beginn bes letten Viertheils bes vorigen Jahrhunderts ben Aristotelischen Glementen an Anerkennung gezollt hatte, war beseitigt, und bie Annahme bes in ber zunächst vorausgegangenen Zeit als der wichtigste betrachteten chemischen Grundstoffes: des Phlogistons, mar es auch. Im Gegensate zu dem Phlogiston, unter bessen Banner sich die Vertheibiger des älteren chemischen Systemes geschaaret hatten, wurde der Sauerstoff jetzt als das vorzugsweise wichtige Element betrachtet, und unter dieser Fahne stritten Lavoisier und bann auch seine Anhänger bafür, zur Unerkennung zu bringen, wie die bedeutsamsten demischen Vorgange burch bas Verhalten und bie Wirkungen bieses Elementes und durch den Gehalt von Verbindungen an demselben bedingt Die Verbrennung und die Verkalkung wurden nicht mehr als auf Ausscheibung von Phlogiston, die Feuererscheinung bei bem Verbrennen nicht mehr als auf einer besonderen Wir= belbewegung bes sich ausscheibenden Phlogistons beruhend betrachtet, sondern Verbrennung und Verkalkung als bernhend auf Ropp, Entwidelung ber Chemie. 14

ber Vereinigung ber biesen Vorgängen unterliegenben Körper mit Sauerstoff, und fur die, bei eigentlichen Verbrennungen bis zum Erglühenlassen sich steigernde Erhitzung glaubte Lavoi sier eine genügende Erklärung burch bie Annahme geben zu können, bei solchen Vereinigungen eines Körpers mit bem mägbaren Stoffe, welcher mit Wärmestoff zusammen bas Sauerstoffgas bilbe, werbe ber in bem Sauerstoffgas enthaltene Barmeftoff ganz ober theilweise frei. Sauerstoff wurde als in allen Sauren enthalten angenommen, und unter benjenigen Substanzen, welche sich mit Gäuren zu Salzen vereinigen können, maren bie Metallkalke als sauerstoffhaltig nachgewiesen. Sauerstoff war als Bestandtheil erkannt in einzelnen organischen Verbindungen, auch nicht sauren; und von Glementen, welche in die Zusammensetzung dieser Art von Berbindungen eingehen, als gewöhnlich vorkommende der Rohlenstoff und der Wasserstoff, sodann auch, als weniger häufig in sie eintretend aber namentlich bei bem Aufbau thierischer Substanzen betheiligt, ber Stickstoff, ber Phosphor und ber Echwefel. Viele unter ben jest anerkannten s.g. chemischen Elementen wurden bamals schon als solche betrachtet. Für viele Verbindungen mar, mas man bereits früher bezüglich ihrer chemischen Zusammensetzung erkannt hatte, erweitert und berichtigt, für viele zuerst überhaupt eine richtige Ginsicht gewonnen; und zu Dem, was schon die Bestrebungen voraus= gegangener Chemiker nach Ermittelung ber quantitativen Zu= fammensetzung chemischer Verbindungen ergeben hatten, mar eine Fülle weiter gehender Bestimmungen und neuer Resultate vor= her unbekannt gebliebener Methoben gekommen.

Wir haben zu betrachten, welche Fortschritte in der Kennts niß der chemischen Elemente und — im weitesten Sinne des Wortes — der Art der Vereinigung derselben zu chemischen Verbindungen die Chemie seit Lavoisier gemacht hat. Wir fassen zunächst das Erstere in's Auge.

Versteht man — so lehrte Lavoisier in seinem Traité de chimie — unter Elementen die einfachen und untheil=

baren Molecüle, welche die Körper zusammensetzen, so ist es wahrscheinlich, daß wir dieselben nicht kennen; versteht man dars unter die letzten Bestandtheile, welche die Analyse ergiebt, so sind alle für uns unzersetzbaren Substanzen auch Elemente, nicht daß dieselben als wirklich einsache Körper zu betrachten wären, sondern weil sie uns, so lange bis ihre Zerlegung glückt, als solche erscheinen.

Als solche einfache Körper zählte Lavoisier folgende brei und breißig auf:

Lightstoff Midel Antimon Bärmestoff Gold Silber Sauerstoff Platin Arsen Etidstoff Blei Wismuth Basserstoff Robalt Wolfram Schwefel Rupfer Bint Phosphor Zinn Ralt Rohlenstoff Eisen Magnesia Radical der Salzsäure Barnt Mangan Rabital der Flußsäure Quedsilber Thonerde Radikal der Boragfäure Molybban Rieselerde

Lavoisier hielt es für schwierig, die Wärmeerscheinungen anders als unter Annahme eines materiellen Wärmestoffs zu erklaren, und mindestens sei biese Annahme eine sehr nütliche; noch nicht zu entscheiben sei für ben Wärmestoff und ben Licht= stoff, welcher von beiben (wie Lavoisier sich ausbrückte) eine Modification des anderen sei, und zunächst habe man noch beide gesondert aufzuführen. Diese zwei Stoffe werden zusammen mit Sauerstoff, Stickstoff und Wasserstoff gestellt zu einer Gruppe einfacher Substanzen, welche ben brei Naturreichen angehören und als die Elemente der Körper betrachtet werden können. Schwefel - - - Radical der Borarfäure bilben eine Gruppe, beren Glieber nichtmetallische, orydirbare und säurebildende einfache Substanzen seien; Antimon — — Bink (die Reihen= folge ist hier nach ber französischen Romenclatur die alpha= betische) eine Gruppe einfacher Substanzen, welche als metallische, orydirbare und säurebildende bezeichnet werden; Kalk — -Rieselerbe eine Gruppe salzbilbender erbiger einfacher Substanzen (boch zählt Lavoisier soust, wo er von den salzbildungsfähigen Erden spricht, deren nur vier und erwähnt er der Rieselerde da nicht).

Von diesen Glementen maren einzelne nur hypothetische: außer dem Wärme= und dem Lichtstoffe namentlich noch die Ra= bicale ber Salzfäure, ber Flußfäure und ber Borarfäure, angenommen auf Grund ber Lehre, daß alle Säuren nothwendig Sauerstoff enthalten, und als Das, was in ben genannten Säuren mit Sauerstoff vereinigt sei. Für einige ber sonst noch aufgezählten unzerlegbaren Substanzen war ausgesprochen, baß sie, und wie sie wohl zusammengesetzt seien. War schon vorher von anderen Chemikern für einzelne salzbildungsfähige Erben vermuthet worden, dieselben möchten zu Metallen reducirbar, Metallkalke sein, so erklärte sich Lavoisier noch allgemeiner bafür, daß diese Erben mahrscheinlich Sauerstoff in ihrer Mischung enthalten und Oryde unbekannter Metalle seien. Und für bie firen Alkalien hielt es Lavoisier für so wahrscheinlich, biese Körper seien zusammengesetzte Substanzen, daß er sie gar nicht in die Liste der einfachen, d. h. ber unzerlegbaren aufnahm; aber was er über die Art ihrer Zusammensetzung vermuthete, entsprach, soweit er sich überhaupt äußerte (benn er erklärte auch einmal ausbrücklich, die Bestandtheile seien noch unbekannt), ben Resultaten späterer Forschungen weniger. - Die Präeristenz dieser Alkalien in den Pflanzen betrachtete er nicht als erwiesen, benn man erhalte die ersteren aus den letzteren nur durch Prozesse, welche Sauerstoff und Stickstoff zuführen können, und ber Analogie nach sei es wahrscheinlich, daß Stickstoff ein Bestandtheil aller Alkalien sei; die damals durch Berthollet erlangte Erkenntniß der Zusammensetzung des Almmoniaks verleitete zu bieser Schlußfolgerung.

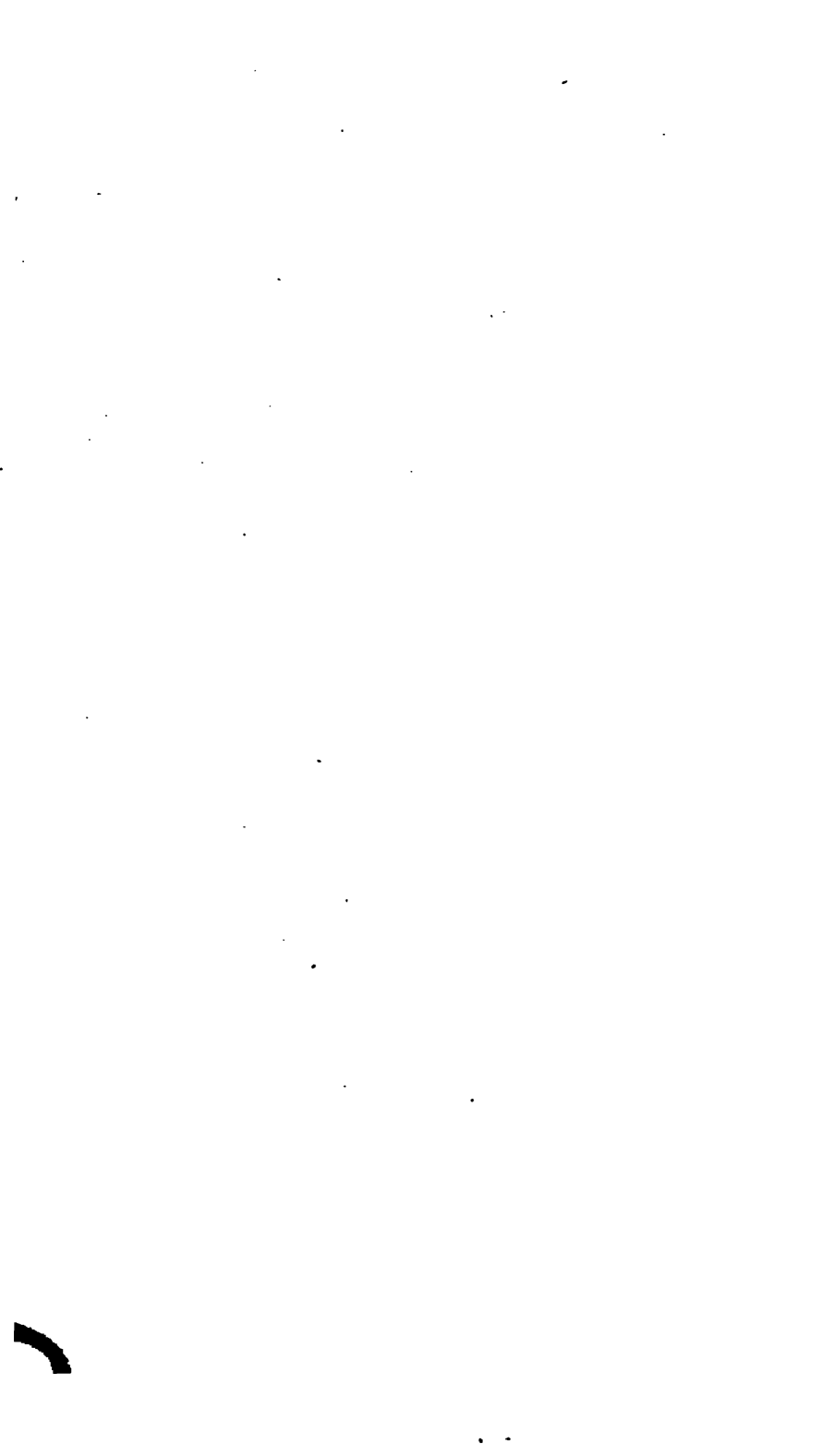
lleberwiegend viele unter den Substanzen, welche Lavoisier als einfache aufzählte, sinden wir noch in den neueren Zusammenstellungen der unzerlegbaren Körper: Zeugniß dafür abslegend, wie beträchtlichen Theilen des jetzt gültigen chemischen

Lehrgebäubes die Form noch geblieben ist, welche Lavoisier ihnen gegeben hatte. Aber was auch an Abanberungen, was an Erweiterungen ber demischen Ansichten und Kenntnisse zeigt Vergleichung einer solchen Zusammenstellung aus uns eine neuerer Zeit mit ber von Lavoisier gegebenen! — Wegge= fallen ist in unserem Jahrhundert erst ber Lichtstoff und bann auch der Wärmestoff; näher hierauf einzugehen ist in diesem Buche nicht, und auch nicht barauf, wie bereits frühere Un= sichten hierfür vorbereitend waren und wie noch in unserem Jahr= hundert der supponirte Warmestoff ganz im Geiste Lavoisier's als des Eingehens in mahre demische Verbindungen fähig be= trachtet worden ist. — An die Stelle ber einfachen Substanzen, welche Lavoisier als das Nadical der Salzsäure und das der Aluffaure annahm, traten, unter später zu erörternber Abänderung der Unsichten über die Zusammensetzung bieser Säuren anbere: auf Grund der von 1810 an gegebenen Darlegungen H. Davy's murbe nach hartnäckiger Vertheibigung ber alteren Anschauungsweise, namentlich burch Berzelius, schließlich, von 1822 an fast allgemein, das Chlor als ein unzerlegbarer Bestandtheil der Salzsäure anerkannt und damit auch die von Ampère (auch von 1810 an) im Anschluß an Davy's Resultat ausgesprochene Vermuthung, daß die Flußsäure den jetzt als Fluor bezeichneten Körper als unzerlegbaren in sich enthalte. — Bezüglich ber firen Alkalien war Lavoisier's Vermuthung, daß sie zusammengesetzte Substanzen seien, den Chemikern, welche gleichzeitig mit ihm und bald nach ihm unsere Wissen= schaft repräsentirten, nicht so maßgebend, daß diese Substanzen nicht doch als factisch unzerlegbare mit den anderen s. g. ein= fachen Körpern zusammengestellt worden wären; als ben Erben nahestehende unzerlegbare Substanzen wurden sie bis 1807 auf= geführt, wo H. Davy's Arbeiten begannen, welche bas Kali und das Natron als Oryde eigenthümlicher Metalle nachwiesen, und nach einer — an dieser Stelle nicht in ihre Einzelnheiten zu verfolgenden — zwischen diesem Forscher einerseits, Thenarb und Gan=Lussac andererseits in Vertheibigung ber Ansicht,

viel Licht bietet, auch die Schatten eintragen zu müssen, die leis der nicht sehlen; die Geschichtschreibung legt jedoch diese Berspflichtung auf, und sich ihr entziehen wäre gleichbedeutend damit, zu schmälern was Anderen zukommt. Aber diese dunkeleren Partien seines Wesens werden nie vergessen lassen, was ihm die Chemie an glänzenden Leistungen verdankt, und daß er es war, welcher diese Wissenschaft in ein neues, gegen früher so großartige Fortschritte ausweisendes Zeitalter eintreten ließ.

Der Betrachtung, wie die Chemie sich nach der Einführung des Lavoisier'schen Systemes weiter entwickelt hat, haben wir uns nun zuzuwenden.

			•		
•					
					•
		•			
					•
		•			
	•				



100%5

Fortschritte in der Erkenntniß der unzerlegbaren Substauzen.

Wie verändert war das chemische System gegen das Ende bes vorhergehenden Jahrhunderts, im Vergleiche bazu, wie es um die Mitte besselben gewesen war! Früher für unzersethar gehaltene Körper: Säuren, Metallkalke, bas Wasser waren als zusammengesetzte nicht etwa nur vermuthet, sondern mit Sicher= heit erkannt; früher als zusammengesetzte angesehene: Schwefel und der Phosphor, die reine Rohle, die Metalle, Was-man noch um standen jett als unzersetbare Körper ba. ben Beginn bes letten Viertheils bes vorigen Jahrhunderts ben Aristotelischen Glementen an Anerkennung gezollt hatte, war beseitigt, und die Annahme bes in der zunächst vorausgegangenen Zeit als ber wichtigste betrachteten chemischen Grundstoffes: bes Phlogistons, war es auch. Im Gegensatze zu dem Phlogiston, unter bessen Banner sich die Vertheidiger des älteren chemischen Systemes geschaaret hatten, murbe ber Sauerstoff jetzt als bas vorzugsweise wichtige Element betrachtet, und unter dieser Fahne stritten Lavoisier und bann auch seine Anhänger bafür, zur Unerkennung zu bringen, wie die bedeutsamsten demischen Vorgange burch bas Verhalten und bie Wirkungen bieses Elementes und burch ben Gehalt von Verbindungen an bemselben bedingt Die Verbrennung und die Verkalkung wurden nicht mehr als auf Ausscheibung von Phlogiston, die Feuererscheinung bei dem Verbrennen nicht mehr als auf einer besonderen Wir= belbewegung bes sich ausscheibenben Phlogistons beruhend betrachtet, sondern Verbrennung und Verkalkung als bernhend auf Ropp, Entwidelung ber Chemie. 14

ber Vereinigung ber biesen Vorgangen unterliegenden Körper mit Cauerstoff, und für bie, bei eigentlichen Verbrennungen bis zum Erglühenlassen sich steigernde Erhitzung glaubte Lavoi sier eine genügende Erklärung burch bie Annahme geben zu können, bei solchen Vereinigungen eines Körpers mit dem wägbaren Stoffe, welcher mit Wärmestoff zusammen bas Sauerstoffgas bilbe, werbe ber in bem Sauerstoffgas enthaltene Wärmestoff ganz ober theilweise frei. Sauerstoff wurde als in allen Sauren enthalten angenommen, und unter benjenigen Substanzen, welche sich mit Säuren zu Salzen vereinigen können, waren bie Metallkalke als sauerstoffhaltig nachgewiesen. Sauerstoff mar als Bestandtheil erkannt in einzelnen organischen Verbindungen, auch nicht sauren; und von Elementen, welche in die Zusammen= setzung dieser Art von Verbindungen eingehen, als gewöhnlich vorkommende der Kohlenstoff und der Wasserstoff, sodann auch, als weniger häufig in sie eintretend aber namentlich bei bem Aufbau thierischer Substanzen betheiligt, ber Stickstoff, ber Phosphor und der Schwesel. Viele unter den jetzt anerkannten s.g. chemischen Glementen wurden damals schon als solche betrachtet. Für viele Verbindungen war, was man bereits früher bezüg= lich ihrer chemischen Zusammensetzung erkannt hatte, erweitert und berichtigt, für viele zuerst überhaupt eine richtige Ginsicht gewonnen; und zu Dem, was schon die Bestrebungen voraus= gegangener Chemiker nach Ermittelung der quantitativen Zu= sammensetzung chemischer Verbindungen ergeben hatten, mar eine Fülle weiter gehender Bestimmungen und neuer Resultate vor= her unbekannt gebliebener Methoben gekommen.

Wir haben zu betrachten, welche Fortschritte in der Kennt= niß der chemischen Elemente und — im weitesten Sinne des Wortes — der Art der Vereinigung derselben zu chemischen Verbindungen die Chemie seit Lavoisier gemacht hat. Wir fassen zunächst das Erstere in's Auge.

Versteht man — so lehrte Lavoisier in seinem Traité de chimie — unter Glementen die einfachen und untheil=

vahrscheinlich, daß wir dieselben nicht kennen; versteht man dars unter die letzten Bestandtheile, welche die Analyse ergiebt, so sind alle für uns unzersetzbaren Substanzen auch Elemente, nicht daß dieselben als wirklich einfache Körper zu betrachten wären, sondern weil sie uns, so lange bis ihre Zerlegung glückt, als solche erscheinen.

Als solche einfache Körper zählte Lavoisier folgende brei und breißig auf:

Lightstoff	Antimon	Nidel
Barmestoff	Silber	Gold
Saverstoff	Arsen	Platin
Stidstoff	Wismuth	Blei
Basserstoff	Robalt	Wolfram
Schwefel	Rupfer	Zin t
Phosphor	Zinn	Ralf
Kohlenstoff	Eisen	Magnesia
Nadical der Salzsäure	Mangan	Baryt
Nabital der Flußsäure	Quedsilber	Thonerde
Radital der Boraxsäure	Molybdän	Rieselerde

Lavoisier hielt es für schwierig, die Wärmeerscheinungen anders als unter Annahme eines materiellen Wärmestoffs zu erklären, und minbestens sei biese Annahme eine sehr nütliche; noch nicht zu entscheiben sei für den Wärmestoff und den Licht= stoff, welcher von beiben (wie Lavoisier sich ausbrückte) eine Modification des anderen sei, und zunächst habe man noch beide gesondert aufzuführen. Diese zwei Stoffe werden zusammen mit Sauerstoff, Stickstoff und Wasserstoff gestellt zu einer Gruppe einfacher Substanzen, welche ben brei Naturreichen angehören und als die Elemente der Körper betrachtet werden können. Schwefel - - - Rabical ber Borarfaure bilben eine Gruppe, beren Glieber nichtmetallische, orndirbare und säurebildende ein= fache Substanzen seien; Antimon — — Zink (die Reihen= jolge ist hier nach der französischen Romenclatur die alpha= betische) eine Gruppe einfacher Substanzen, welche als metallische, orybirbare und säurebildende bezeichnet werben; Ralt -Rieselerde eine Gruppe salzbilbender erdiger einfacher Substanzen (boch zählt Lavoisier sonst, wo er von den salzbil= bungsfähigen Erden spricht, deren nur vier und erwähnt er der Kieselerbe ba nicht).

Von diesen Elementen waren einzelne nur hypothetische: außer dem Wärme= und dem Lichtstoffe namentlich noch die Ra= bicale ber Salzfäure, ber Flußfäure und ber Borarfäure, angenommen auf Grund ber Lehre, baß alle Säuren nothwendig Sauerstoff enthalten, und als Das, was in ben genannten Säuren mit Sauerstoff vereinigt sei. Für einige ber sonst noch aufgezählten unzerlegbaren Substanzen mar ausgesprochen, baß sie, und wie sie wohl zusammengesetzt seien. War schon vorher von anderen Chemikern für einzelne salzbildungsfähige Erben vermuthet worden, dieselben möchten zu Metallen reducirbar, Metallkalke sein, so erklärte sich Lavoisier noch allgemeiner bafür, daß diese Erben mahrscheinlich Sauerstoff in ihrer Mischung enthalten und Oryde unbekannter Metalle seien. Und für bie firen Alkalien hielt es Lavoisier für so mahrscheinlich, biese Körper seien zusammengesetzte Substanzen, daß er sie gar nicht in die Liste der einfachen, d. h. der unzerlegbaren aufnahm; aber was er über die Art ihrer Zusammensetzung vermuthete, entsprach, soweit er sich überhaupt äußerte (benn er erklärte auch einmal ausbrücklich, bie Bestandtheile seien noch unbekannt), ben Resultaten späterer Forschungen weniger. - Die Präeristenz bieser Alkalien in den Pflanzen betrachtete er nicht als erwiesen, benn man erhalte die ersteren aus den letzteren nur durch Pro= zesse, welche Sauerstoff und Stickstoff zuführen können, und ber Analogie nach sei es wahrscheinlich, daß Stickstoff ein Bestandtheil aller Alkalien sei; die bamals durch Berthollet erlangte Erkenntniß ber Zusammensetzung bes Ammoniaks verleitete zu bieser Schlußfolgerung.

Neberwiegend viele unter den Substanzen, welche Lavoisier als einfache aufzählte, finden wir noch in den neueren Zusammenstellungen der unzerlegbaren Körper: Zeugniß dafür abslegend, wie beträchtlichen Theilen des jest gültigen chemischen

Lehrgebäubes die Form noch geblieben ist, welche Lavoisier ihnen gegeben hatte. Aber was auch an Abanberungen, mas an Erweiterungen ber demischen Ausichten und Kenntnisse zeigt uns eine Vergleichung einer solchen Zusammenstellung aus neuerer Zeit mit ber von Lavoisier gegebenen! — Wegge= fallen ist in unserem Jahrhundert erst der Lichtstoff und bann auch ber Wärmestoff; näher hierauf einzugehen ist in biesem Buche nicht, und auch nicht barauf, wie bereits frühere Un= sichten hierfür vorbereitend waren und wie noch in unserem Jahr= hundert der supponirte Wärmestoff ganz im Geiste Lavoisier's als des Eingehens in mahre chemische Verbindungen fähig betrachtet worden ist. — An die Stelle ber einfachen Substanzen, welche Lavoisier als bas Nabical ber Salzsäure und bas ber Flußsäure annahm, traten, unter später zu erörternder Abänderung der Ansichten über die Zusammensetzung dieser Säuren andere: auf Grund der von 1810 an gegebenen Darlegungen Davy's wurde nach hartnäckiger Vertheibigung ber älteren Anschauungsweise, namentlich burch Berzelius, schließlich, von 1822 an fast allgemein, das Chlor als ein unzerlegbarer Bestandtheil der Salzsäure anerkannt und bamit auch die von Ampère (auch von 1810 an) im Anschluß an Davy's Resultat ausgesprochene Vermuthung, daß die Flußsäure den jett als Fluor bezeichneten Körper als unzerlegbaren in sich enthalte. — Bezüglich ber firen Alkalien mar Lavoisier's Vermuthung, baß sie zusammengesetzte Substanzen seien, ben Chemikern, welche gleichzeitig mit ihm und bald nach ihm unsere Wissen= schaft repräsentirten, nicht so maßgebend, daß diese Substanzen nicht doch als factisch unzerlegbare mit ben anderen s. g. ein= fachen Körpern zusammengestellt worben wären; als ben Erben nahestehende unzerlegbare Substanzen murben sie bis 1807 auf= geführt, mo S. Davy's Arbeiten begannen, welche bas Rali und das Natron als Oryde eigenthümlicher Metalle nachwiesen, und nach einer — an dieser Stelle nicht in ihre Einzelnheiten zu verfolgenden - zwischen diesem Forscher einerseits, Thenarb und Gan=Lussac andererseits in Vertheibigung der Ansicht,

baß diese Metalle Verbindungen der Alkalien mit Wasserstoff seien, geführten Discussion wurden von 1810 an bas Kalium und das Natrium ohne weitere Widerrede in die Liste der un= zerlegbaren Körper aufgenommen. Für die Erben — beren Zahl inzwischen die Entbeckung der Zirkonerde durch Klap= roth 1789, die des Strontians durch Hope 1792 und durch Klaproth 1793, die der Nttererde durch Gabolin 1794, die ber Beryllerbe burch Vauquelin 1798, die der Cererbe 1803 burch Klaproth und durch Berzelius und Hisinger beträchtlich vergrößert hatten — wurde von 1808 an Lavoisier's Vermuthung, daß sie Metalloryde seien, bestätigt: Berzelius und Pontin reducirten 1808 bas in dem Baryt und dem Kalt, Davy in bemselben Jahre bas in bem Baryt, bem Stroutian, bem Kalk und ber Magnesia, Berzelius 1824 bas in ber Zirkonerde, Wöhler 1827 und 1828 das in der Thonerde, der Beryllerde und der Pttererde enthaltene Metall. — Der Körper, welchen Lavoisier als Radical ber Borarsaure vor= ausgesehen hatte, wurde 1808 durch Gan=Lussac und Thé= nard und burch H. Davy isolirt; und aus ber Rieselerbe, von welcher inzwischen erkannt war, daß ihr demisches Verhalten sie als eine Säure charakterisirt, stellte, nach vorausgegangenen weniger genügenben Versuchen, Berzelius 1823 bas Si= licium bar.

Aber welche große Zahl neuer unzerlegbarer Stoffe ober solcher eigenthümlicher Substanzen, die unzweiselhaft berartige Stoffe enthalten, haben vervielfältigte chemische Untersuchungen der natürlich vorkommenden Körper: die genauere Beachtung des chemischen Verhaltens jeder Substanz und der Verdindungen, in welche sie eingeht, das geübtere Vermögen, auch sehr ähnliche Substanzen zu unterscheiden und selbst in geringster Wenge nur vorhandene wahrzunehmen, kennen gelehrt! Ich habe bereits einiger solcher Substanzen: zu den Erden gerechneter, gedacht; diesen Angaben ist hier noch anzureihen, daß Berzelius 1828 die Eigenthümlichkeit der Thorerbe seststenen Cererbe die Lanthan=

erbe und bald nachher auch noch die Didymerbe als eigenthüm= lice auffand, und daß berselbe Chemiker 1843 die bis bahin als Pttererbe bezeichnete Substanz als ein Gemenge verschiebener Erben erkannte, unter welchen neben ber eigentlichen Pttererbe noch die Erbinerbe als von allen anberen verschieben anerkannt wird. — Dem Chlor stellten sich noch bas 1811 von Cour= tois gefundene Job und das 1826 von Balard entbeckte Brom zur Seite. Das Tellur, welches Müller von Rei= chenstein schon 1783 als ein vielleicht neues Metall betrachtet hatte, wies Klaproth 1798 als solches nach; bas Gelen ent= bedte Berzelius 1817. Rlaproth erfannte 1795 bie, schon 1789 von Gregor vermuthete Eigenthümlichkeit bes in ben f. g. titanhaltigen Substanzen enthaltenen Bestanbtheiles. Das Chrom wurde burch Vanquelin 1797, das Tantal burch Hatchett 1801 und burch Efeberg 1802 entbeckt; daß die Tantalsäure in Mineralien, in welche sie als Bestandtheil ein= geht, noch von Anderem, was vorher übersehen war, begleitet ist, zeigte H. Rose 1844, und als ein hierin enthaltenes eigenthumliches Metall blieb bas Niobium anerkannt. Das Vana= bium wurde, nachdem bel Rio schon 1801 es als ein neues Metall betrachtet hatte, von Sefftrom 1830 wieder entbeckt und als ein solches nachgewiesen. Das Uran entbeckte Klap= roth 1789. Von den früher übersehenen Metallen, welche das Platin begleiten, lehrte Wollaston 1803 das Palladium und 1804 bas Rhobium kennen, in Anderem, von Descotils unb von Fourcron und Bauquelin Unterschiedenem Tennant 1804 bas Fridium und bas Osmium, und Claus entbeckte 1844 das Ruthenium. Das Cadmium wurde 1818 burch die Arbeiten von Stromeyer und von Hermann der Zahl ber Metalle hinzugefügt, das Lithium ben Alkalimetallen durch Arfvedson 1817.

Die Veranlassung zur Entbeckung des einen oder des ans beren dieser unzerlegbaren Körper, die Beobachtungen und Vers suche, durch welche die Eigenthümlichkeit jedes derselben erkannt und dargethan wurde, können hier nicht specieller besprochen

Auch bes Eingehens barauf habe ich mich hier zu ent= halten, welche Körper seit Lavoisier irriger Weise als solche hingestellt worden sind, daß sie neue unzerlegbare Substanzen seien ober enthalten, und bei genauerer Prüfung boch in bereits bekannte berartige Substanzen zerlegt wurden, und welche Körper noch in einer uns näher liegenben Zeit als unzerleg= bare betrachtet und bann als noch zusammengesetzt nachgewiesen worden sind: so jedoch, baß aus ihnen ein auch sonst vorkom= menbes Element (Sauerstoff z. B.) abgeschieben und nun bas seiner Eristenz nach bereits früher gekannte andere Element (ich erinnere an das Uran, an das Banadium) in reinerem Zustand erhalten murbe; wie ich auch anbererseits es unbesprochen lassen muß, daß ausgezeichnete Chemiker zeitweise für einzelne jett noch als unzerlegbare betrachtete Körper vermutheten, bieselben seien in solcher Weise zusammengesetzt (ber Stickstoff z. B. sauerstoffhaltig, Schwefel und Phosphor Verbindungen von Sauerstoff und Wasserstoff mit eigenthümlichen Elementen). — Was an Erkenntniß neuer und besserer Methoden der Nachweisung, der Scheidung verschiebener Substanzen zu ber Ausbildung ber analytischen Chemie beigetragen hat, spiegelt sich in allen den im Vorhergehenden kurz zusammengefaßten oder kaum berührten Resultaten der Forschung. Aber die Besprechung, wie jedes dieser Resultate erlangt wurde, würde eine Erörterung von Einzelnheiten nothwendig machen, welche mit ber Aufgabe dieses Buches, die allgemeinen Richtungen ber Entwickelung unserer Wissenschaft zu schilbern, schwer verträglich wäre. Das habe ich hier hervorzuheben, daß, wie jest noch die chemi= schen Untersuchungen sich vorzugsweise auf Versuche mit Substanzen stützen, die man ganz eigentlich unter Händen hat, früher noch mehr die Beachtung und Benutung solcher Wirkungen zu= rücktrat, welche verschiebene Körper in charakteristischer Weise in die Ferne ausüben: solcher Wirkungen, wie diejenigen sind, welche die zuletzt dem Verzeichnisse der unzerlegbaren Körper hinzugekommenen Substanzen entbecken ließen. Ganz unbe= achtet blieben berartige Wirkungen allerdings auch in ziemlich

weit entfernten Abschnitten ber Zeit nicht, in welcher man über= haupt sich mit ber Chemie als einer Naturwissenschaft beschäf-In der zweiten Hälfte bes siebenzehnten Jahrhunderts benutte schon Boyle bas magnetische Verhalten von Granaten als Anhaltspunkt bafür, über einen Gisengehalt bieses Mi= nerales zu urtheilen, und mehr noch gehört hierher, daß bereits in dem vorigen Jahrhundert die Färbung der Flamme burch einzelne Substanzen als ein Kriterium zur Unterscheibung ber= selben hervorgehoben murbe. Aber was liegt zwischen Marg= graf's Beobachtung (1759) bezüglich ber Verschiedenheit bes Natrons vom Kali, daß bei bem Verpuffen mit Kohlenstaub bas salpetersaure Salz ber ersteren Base eine gelbe, bas ber letteren eine bläuliche Flamme zeige, und ber jett erlangten Kenntniß, wie bie Färbung ber Flamme und bie Prüfung ber Farbung zur Unterscheibung verschiebener Substanzen verwerth= bar ift; mas liegt zwischen jener ersten Benutzung einer opti= schen Eigenschaft der durch die Anwesenheit einer gewissen Sub= stanz afficirten Flamme für die analytische Chemie und ber Spectralanalyse, wie sie, nach barauf bezüglichen vorgängigen aber für die Chemie nicht fruchtbar gewordenen Beobachtungen und Versuchen Anderer (ich komme barauf in einem späteren Abschnitt zuruck) von 1859 an durch Rirchhoff und Bunsen selbstständig begründet und ausgebildet worden ist. Das bamit gegebene Hulfsmittel, über ben demischen Bestand solcher Kor= per Etwas zu erfahren, welche weit von der Erde entfernt bem Forscher, wieberum im eigentlichsten Ginne bes Wortes, uner= reichbare sind, bewährte sich bei ber Untersuchung greifbarer Objecte auch in der Weise, daß es bis dahin übersehene ein= face Substanzen als eigenthümliche erkennen ließ: Rirchhoff und Bunsen entbeckten 1860 das Casium und 1861 das Rubi= bium, Crookes 1861 und unabhängig bavon Lamy 1862 das Thallium, Reich und Richter 1863 das Judium.

So viel über die Erkenntniß der unzerlegbaren Subsstanzen, aus welchen — so weit uns bekannt -- alle Körper be-

216 Fortschritte in ber Erkenntniß ber unzerlegbaren Substanzen.

stehen. Welche Ansichten haben sich bezüglich der Vereinigung solcher unzerlegbarer Körper zu zusammengesetzten, und dieser dann unter einander zu noch zusammengesetzteren geltend gemacht? welche allgemeinere Regelmäßigkeiten sind als bei solchen Vereinigungen vorkommend wahrgenommen, welche Sessetz als sie beherrschend erkannt worden?

Ansichten über das Wesen der demischen Verbindung und Erkenntniß der festen Proportionen.

Wie weit sich die Verwandtschaftslehre bereits vor La= voisier entwickelt hatte und welche Ausichten über bie bahin gehörigen demischen Vorgange und die Ursachen berselben von ben letten Anhängern ber Phlogistontheorie aufgestellt und ge= lehrt wurden, fand in einer für hier genügenden Weise bereits S. 105 ff. Besprechung. Lavoisier selbst hat biesem Gegen= stande, wie ausdrücklich er die Wichtigkeit desselben auch aner= kannt hat (vgl. z. B. S. 86, Anmerk.), speziellere Bearbeitung nicht zugewendet; früher schon hatte ich zu erinnern, daß ge= rabe dieser Theil unserer Wissenschaft ganz so, wie er unter der Herrschaft der Phlogistontheorie ausgebildet worden war, von bem s. g. antiphlogistischen Spstem übernommen murbe und in der ersten Zeit der Anerkennung des letzteren noch in Geltung war. — Kurz nur habe ich, um bes Gegensates balb zu erörternder Meinungen willen, hier zusammenzufassen, wie bamals die Verwandtschaftsvorgänge — wesentlich so wie Berg= man es gelehrt hatte — aufgefaßt wurden. Die Verwandt= schaftskraft könne mit der allgemeinen Attraction ibentisch sein, wirke aber anders, weil zwischen kleinsten Theilchen, und für die Art ber Wirkung könne bann die ungleiche Gestalt und die verschiedene Stellung der kleinsten Theilchen der sich barge= botenen Körper von Einflusse sein. Unter deuselben Umständen bei gleicher Art ber Einwirkung, sofern diese zwischen ben Kor= pern in Lösung berselben ober ohne Anwendung eines Lösungs= mittels, bei einer niedrigeren ober einer höheren Temperatur

vor sich gehen kann — sei die Größe ber Anziehung zwischen ben kleinsten Theilchen ber nämlichen Körper, die f. g. Ver= wandtschaftsgröße für die letteren, stets dieselbe; namentlich sei sie nicht bavon abhängig, in welchem Mengenverhältnisse bie Körper sich gegenseitig vorfinden. Die Verwandtschaftsgrößen seien, nicht absolut aber boch in Beziehung auf ihre Verschie= benheit unter einander, erkennbar aus ben Vorgängen, bei welchen Zersetzungen stattfinden; solche Erkenntniß erhalte ihren Ausbruck in der Aufstellung von s. g. Verwandtschaftstafeln (vgl. S. 105 ff.). Wie verschieben biese Verwandtschaftsgrößen seien und wie auf der Verschiedenheit derselben das Zustande= kommen von Zersetzungen beruhe, hatte man auch bereits in ber Art zu verdeutlichen versucht, daß man für die, gewissen Paaren von Körpern unter bestimmten Umständen zukommenden Ver= wandtschaftsgrößen Zahlen hinftellte: so gewählte, daß die bei bem Zusammenbringen sich zersetzenber Substanzen, resp. Deffen was dieselben enthalten, auf Zersetzung hinwirkenben Verwandt= schaftsgrößen sich größer ergeben, als die bas Bestehen ber augewenbeten Substanzen verursachenben.

Bieles hiervon entspricht — es ist schier überstüssig, barauf besonders ausmerksam zu machen — mindestens nahezu den Borsstellungen, welche Anfängern in der Chemie zur Vermittelung der Bekanntschaft mit den chemischen Vorgängen selbst jetzt noch mitgetheilt werden. Aber ein Anderes, der historischen Bestrachtung entsernterer Zeiten etwas mehr Schwierigkeit Vietenzbes ist hier mit in den Kreis unserer Vetrachtung zu ziehen: welche Ansichten man bezüglich der Gewichtsverhältnisse hatte, nach denen sich ungleichartige Substanzen zu chemischen Versbindungen vereinigen. Schwierigkeit erwächst hier namentlich badurch, daß die Versuchung nahe liegt, auf uns geläusige, ganz präcis formulirte Fragen Antworten schon an eine Zeit zu besanspruchen, in welcher diese Fragen noch gar nicht in so bestimmter Weise gestellt wurden.

Daß der Begriff einer chemischen Verbindung schon lange

erfaßt war, hatte ich bereits S. 101 zu erinnern; und wenn ich ba erwähnt habe, daß wohl am Frühesten sich für ben Zinnober als eine zusammengesetzte Substanz richtige Angabe ber Be= standtheile findet, so könnte ich auch hier bemerken, daß für biese Substanz schon am Anfange bes vorigen Jahrhunderts Gewichtsverhältniß, nach welchem in ihr Schwefel und Quecksilber vereinigt sind, sehr annähernd richtig und mit solcher Bestimmtheit angegeben wirb, baß jeber Zweifel baran als un= berechtigt erscheinen möchte, ob man bamals bereits bieses Ber= hältniß als ein constantes angesehen habe. Und jetzt mehren sich bie Anzeichen bafür, daß man gewisse Gewichtsverhältnisse als für die Entstehung gewisser Verbindungen vorauszusepende, diesen Verbindungen wesentlich zukommende betrachtete. als Wie wichtig ist in dieser Beziehung, daß Stahl für ganz ver= schiedene Substanzen die Ansicht aussprach, biese können aus ben nämlichen Bestandtheilen aber nach verschiedenen Mengen= verhältnissen berselben zusammengesetzt sein: Schwefel und Das, was wir schweflige Säure nennen, aus Vitriolsäure und Phlogiston, aber so, daß ber erstere mehr und das lettere meniger Phlogiston in sich enthalte. Man murbe Unrecht haben, solche Zurückführungen der Verschiedenheiten von Körpern auf ungleiche quantitative Zusammensetzung bei gleicher qualitativer mit Behauptungen früherer Zeit auf eine Linie stellen zu wollen: mit benen ber älteren Alchemisten ober bes Paracelsus z. B., daß die verschiedenen Metalle u. A. dieselben hypothetischen Grundbestandtheile in verschiebenen Verhältnissen enthalten; schon beghalb, weil hier sich ber Borstellung ungleicher quanti= tativer Zusammensetzung immer noch die auch qualitativer Ver= schiedenheit des mit demselben Namen bezeichneten Grundbe= standtheiles hinzugesellte (vgl. S. 15 und 24 f.). — Solche Erkenntniß, wie die eben angebeutete, schreitet dann weiter vor; für viele als zusammengesett erkannte ober für zusammenge= sett gehaltene Körper sucht man bas Gewichtsverhältniß ber Bestandtheile, welches gerade ihnen zukomme, zu ermitteln, und bas Bestreben, hier zu genauen Resultaten zu gelangen,

kann als Zeugniß bafür abgebend angesehen werben, habe dieses Verhältniß als ein wesentlich ihnen zustehendes und nicht als ein geradezu veränderliches betrachtet. Welche Mühe gab sich z. B. Bergman, den relativen und auch den abso= luten Gehalt verschiedener Substanzen, in benen man bamals -Phlogiston als Bestandtheil annahm, an diesem zu ermitteln; welche Mühe gaben sich die letten Anhänger des phlogistischen Systemes, für die verschiebenartigsten Substanzen, namentlich aber für die Salze, die quantitative Zusammensetzung festzu= Mit welcher Sorgfalt suchte man andererseits die Verhältnisse ber Mengen verschiebener Substanzen ausfindig zu machen, welche bei einem gewissen Vorgange zu wechselseitiger Einwirkung kommen; auch bas Verhältniß ber Volume ver= schiebener Gase, welche auf einander chemisch einwirken, wie ich Dies namentlich bei ber Besprechung von Cavenbish' Arbeiten (vgl. S. 70 ff.) hervorzuheben hatte.

Für viele chemische Verbindungen glaubte man also schon vor Lavoisier an ein constantes Zusammensetzungsverhältniß berselben; aber daß man als eigentliche chemische Verbindungen diejenigen principiell unterschieden habe, welche nach bestimmten und constanten Proportionen zusammengesetzt seien, scheint mir nicht ber Fall gewesen zu sein. Gin stetiger Wechsel — inner= halb gewisser Grenzen — der Menge eines Bestandtheiles einer wahren Verbindung, der des anderen gegenüber, wird doch in einer Weise statuirt, wie er ber Erfassung einer berartigen Un= sicht nicht entspricht. Eine solche Meinung, wie sie um die Mitte bes vorigen Jahrhunderts mehrfach ausgesprochen murbe: daß der in dem Eisen angenommene erdige Bestandtheil (ber Eisenkalk) sich verbinden könne mit einer gewissen Menge Phlo= giston zu Gisen und mit noch mehr Phlogiston zu Stahl, hatte zwar Bergman nicht mehr, welcher bas in bem Stahl neben Gisen Enthaltene als Graphitartiges erkannte (allerdings auch bieses als phlogistonhaltig betrachtenb); Bergman an einen für bie verschiedenen Metalle wechselnden, boch für jedes einzelne unter ihnen, bei wirklich metallischem Zustande

von Körpern. Aber was man als Erkenntniß constanter Proportionen ansehen könnte, tritt zurück, wo es sich um die Bestrachtung von Metallsalzen handelt: theilweise auf Ungenauigsteit seiner Versuche beruhte es, wenn Bergman annahm, es könne dasselbe Metall unter Verlust von ungleichen, weniger oder mehr verschiedenen Mengen Phlogiston sich in verschiedenen Säuren zu Metallsalzen lösen; es würde Dies, verbeutlichen wir es uns durch Uebersehung in die Ausdrucksweise einer berichtigten Erkenntniß, Dem entsprechen, daß ein Metall mit etzwas mehr oder etwas weniger Sauerstoss vereinigt sich mit verschiedenen Säuren zu Metallsalzen verbinde.

In erhöhtem Grabe ist die Ueberzeugung, daß die eigentlichen demischen Verbindungen nach ganz bestimmten Proportionen zu= sammengesetzt seien, für Lavoisier anzuerkennen. Von der Zusammensetzung ber verschiebenen Säuren spricht bieser For= scher als einer für jeben dieser Körper ganz bestimmten und als einer, beren Verhältniß genau zu ermitteln sei; ein verschiebenes Busammensetzungsverhältniß wird für verschiedene Sauren ober als solche betrachtete Körper: für die schweflige und die Schwe= felsäure, für die Salzsäure und die orydirte Salzsäure (bas Chlor) z. B. als Ursache der Verschiedenheit hervorgehoben, und wenn in Lavoisier's Abhandlung über die Verwandtschaft bes Sauerstoffs zu verschiebenen Substanzen (vgl. S. 199) noch bavon bie Rebe ist, daß bie Salpeterluft (bas Stickoryb) sich mit Sauerstoff nicht nur nach zwei Verhältnissen vereinigen zwei Stufen der Sättigung annehmen, ist der da gebrauchte Ausbruck) könne, sonbern nach unenblich vielen und unter Bilbung von eben so vielen verschiebenen Salpetersäuren, von der farblosen bis zu ber stärkest rothen und rauchenden, — so wird doch we= nige Jahre später in seinem Traité de chimie gelehrt, bag bem Stickstoff brei Stufen ber Verbindung mit Sauerstoff zukommen: zu Salpetergas, zu salpetriger Säure und zu Salpetersäure, und daß die verschiedenen, ihrer Zusammensetzung nach zwischen den beiden letzteren Körpern stehenden Säuren Salpetersäure

seien, welche mehr ober weniger mit Salpetergas belaben sei. Den Sauerstoffgehalt des Orydes eines Metalles betrachtet Lavoisier auch als einen constanten; eine Vergleichung der von ihm selbst und von Anderen angestellten Versuche läßt ihn (in ber Seite 199 besprochenen Abhanblung über Metallfällungen) schließen, daß ein Metall bie nämliche Menge Sauerstoff aufnimmt, mag es burch Erhipen an ber Luft verkalkt werben ober baburch, bag man es ein anberes, bisher in einer Saure gelöstes Metall aus bieser Lösung ausfällen läßt; ohne zu verkennen, daß einzelnen Metallen (namentlich bem Gisen) verschiebene Orybationsstufen zukommen, spricht Lavoisier boch geradezu aus, daß jede metallische Substanz eine ihr eigenthum= liche Menge Sauerstoff zur Ornbation verlange. Daß die Bestandtheile des Wassers nach einem bestimmten Verhältnisse zu diesem Körper vereinigt seien, bezweifelt Lavoisier nicht, und schon seine wieberholten Bemühungen, für Substanzen, die wir ber organischen Chemie zutheilen, die quantitative Zusammen= setzung zu ermitteln, lassen ersehen, daß er auch solche Sub= stanzen als nach ganz bestimmten Proportionen zusammenge= setzt betrachtete. — Weniger war es ausbrücklich behauptet, als vielmehr gar nicht in Frage gestellt, daß bas Verhältniß, welchem bie Bestandtheile gewisser Verbindungen sich vereinigen, für jebe ber letteren ein besonderes und constantes sei. voisier unterschied in seinem Traité de chimie bezüglich der Einwirkung einer Flüssigkeit auf einen anberen Körper unter Bilbung eines flussigen Productes zweierlei Vorgänge: die solution und die dissolution, und erläuterte seine Ansicht bahin, baß bei ber solution nur eine innige Mischung aber keine che= mische Veränderung der auf einander einwirkenden Substanzen statthabe, bei ber dissolution hingegen chemische Veränderung bieser Substanzen: Zersetzung einer, Uebergang anderer in eine Verbindung, eines Metalles z. B. in Oryd bei der Lösung in Säuren; von welcher Wichtigkeit ihm für diesen letteren Vor= gang und die Bildung ber da entstehenden Verbindungen die Renntniß der Gewichtsverhältnisse erschien, zeigt seine Beschreibung eines Apparates, welcher Versuche über diesen Gegen= stand auszuführen und die Producte der Reaction ohne Verlust zu erhalten gestatte.

Die Ueberzeugung, daß den eigentlichen demischen Verbind= ungen bestimmte und constante Zusammensetzungsverhältnisse zu= tommen, sprach sich hier immerhin noch mehr mittelbar als unmittelbar aus: wesentlich baburch, bag bie Ermittelung bieser Berhältnisse in einer Weise angestrebt murbe, welche schwer begreiflich ware, wenn man nicht an die Constanz berselben ge= glaubt hatte. Die Constanz ber Zusammensetzung solcher Ver= bindungen murbe in der Chemie, so wie diese zu Lavoisier's Zeit und in der zunächst folgenden durch die angesehensten Che= miter reprasentirt war, noch nicht allgemein und ausbrücklich behauptet, noch nicht als eine wesentliche Lehre unserer Wissen= schaft ausmachend aufgefaßt. Deiter in barauf bezüglicher Er= tenntniß schritten zwar damals bereits einzelne Chemiker vor, - namentlich in England Cavenbish, in Deutschland Wenzel und Richter, — aber die Ansichten und Bestrebungen ber Letteren blieben zunächst noch ohne Ginfluß, und ihre Arbeiten führten nicht bazu, daß jene Lehre zu einer anerkannten wurde. Später jeboch übten einzelne bieser Arbeiten, besser gewürdigt als vorher, Ginfluß auf die Weiterentwickelung der Chemie aus: in Befestigung ber Lehre von ben Verbindungsverhältnissen und namentlich für die Erkenntniß ber Regelmäßigkeiten, welche für biese Verhältnisse statthaben; bis zu der Besprechung des letzteren Gegenstandes verschiebe ich die Berichterstattung über jene früheren, ihrer Zeit vorauseilenben Leistungen.

Rünstlich barzustellende Verbindungen waren es vorzugs= weise, für welche zunächst eine Kenntniß der quantitativen Zu= sammensetzung sich ausbildete. Aber auch was die natürlich vorkommenden chemischen Verbindungen betrifft, suchte man be= reits gegen das Ende des vorigen Jahrhunderts, die Mischung derselben quantitativ festzustellen: an Bergman's Bemüh= ungen in dieser Richtung reihten sich zunächst, erfolgreicher und genauere Resultate ergebend, namentlich von 1785 an die von Lopp, Entwidelung der Chemie.

M. H. Klaproth (1743—1817) in Deutschland und von 1795 an die von L. N. Vauquelin (1763—1829) in Frankreich. Es war nicht lediglich die Untersuchung ber qualitativen Zu= sammensetzung, die diese ausgezeichneten Chemiker bei ihren zahl= reichen Analysen von Mineralien im Ange hatten, welche Wichtig= keit auch ben in dieser Richtung ausgeführten Versuchen Derselben durch die Entbeckung einer Anzahl bis dahin unerkannt gebliebener unzerlegbarer Körper (vgl. S. 212 f.) zukam, sonbern bie Ermittelung ber Gewichtsverhältnisse ber Bestandtheile ber ver= schiebenen Mineralien war die Aufgabe, an beren Lösung die genannten Forscher unter Verbesserung ber analytischen Methoben arbeiteten; und wiederum waren diese Bestrebungen schwer begreiflich, wollte man annehmen, die Gewichtsverhältnisse seien für diese Klasse von Verbindungen als unwesentlich in dem Sinne betrachtet worben, daß ganz allgemein eine solche Ver= bindung: bas nämliche Mineral balb nach biefer, balb nach jener Proportion zusammengesetzt sein könne. Wohl ergaben sich für verschiedene Varietäten besselben, b. i. wegen ber Uebereinstimm= ung gewisser Eigenschaften mit bemselben Namen bezeichneten Minerals ungleiche Zusammensetzungen: ungleichere namentlich bei complicirter zusammengesetzten Mineralien; aber wenn auch bie Angabe ber Zusammensetzung eines Minerals meistens als auf das Mineral von einem bestimmten Fundorte sich beziehend mitgetheilt wurde, tritt doch unverkennbar bereits zu bem Begriff einer nach ben äußeren Merkmalen festgestellten Mineralspecies ber Begriff einer gewissen Zusammensetzung auch in quantitativer Beziehung als eines wesentlich Dazugehörigen.

Von den natürlich vorkommenden chemischen Verbindungen waren es aber namentlich die einfacher zusammengesetzten, welche zusammen mit den künstlich darzustellenden die Grundsteine absgaben, auf welchen die Erkenntniß der constanten Verbindungseverhältnisse sich aufbaute. Für die neutralen unter den löslichen Salzen unterlag es keinem Zweisel, daß sie als neutrale nur nach ganz bestimmten Verhältnissen aus den in sie eingehenden Vestandtheilen zusammengesetzt sein können. Für andere Salze

und namentlich für viele unlösliche war die Constanz ber Zu= sammensetzung weniger selbstverständlich. Für Metallorybe und Schwefelmetalle lagen gegen bas Enbe bes vorigen Jahrhunderts ziemlich zahlreiche Bestimmungen ber Zusammensetzung vor, unb für die ersteren wenigstens war Lavoisier's vorhin in Er= innerung gebrachte Ansicht, daß für jedes Metalloryd das Zu= sammensetzungsverhältniß ein constantes sei, noch nicht von be= Bezüglich bes Verhältnisses, achtenswerther Seite bestritten. welches einer solchen Verbindung als constantes zukomme, konn= ten verschiebene Untersuchungen etwas verschiebene Resultate er= geben, ber Wahrheit mehr ober weniger nahekommende und ohne baß baburch die Constanz bes Verhältnisses selbst in Zweifel gezogen worben ware. Gin Zweifel an ber Constanz biefer Ver= hältnisse, so wie bieselbe bisher angenommen mar, ging auch zu= nachst nicht aus experimentalen Forschungen, sondern aus theoretischen hervor. Die letteren fallen ber Zeit nach fast mit bem ersten ganz bestimmten Ausspruche eines bei seinen Fachgenossen bereits in Ansehen stehenden Chemikers Asammen, daß die eigentlichen demischen Verbindungen allgemein ihre Bestandtheile nach firen Proportionen vereinigt enthalten.

J. L. Proust (1755—1826) hat Dies ausgesprochen: ein französischer Chemiker, welcher indessen die auf die Erkenntniß und die Geltendmachung dieser Gesetzmäßigkeit bezüglichen Arsbeiten wie die Mehrzahl seiner übrigen, für die Chemie so nützlichen Forschungen während eines längeren Ausenthaltes in Spanien ausgesührt hat. In einer 1799 veröffentlichten Abshanblung, welche Untersuchungen über das Kupfer zum Gegenstande hat *): wo er von dem natürlichen kohlensauren Kupfer handelte, aus dessen Lösung in Salpetersäure durch Fällung mit kohlensaurem Alkali wieder eine, der ursprünglich angewendeten gleiche Wenge kohlensauren Kupfers erhalten werde, — da sprach er es aus: eine solche Thatsache müsse die unsichtbare Hand anserkennen lassen, welche für uns bei der Bildung der Berbinds

^{*)} Annales de chimie, T. XXXII, p. 30.

ungen die Wage halte und nach ihrem Belieben die denselben zukommenben Eigenschaften forme; man musse baraus schließen, baß die Wirkungen der Natur in den Tiefen der Erde dieselben seien, wie an der Oberfläche derselben oder wie in den Laboratorien; und die stets unveränderlichen Gewichtsverhältnisse, diese constanten Attribute, welche die mahren Verbindungen, die kunst= lich hervorgebrachten wie die natürlich vorkommenden, carakte= risiren: kurz gesagt, dieses pondus naturae, welches Stahl so richtig ersehen habe, — alles Dies sei von der Willkur des Chemikers ebenso unabhängig als bas Gesetz ber Wahlverwandt= schaft, bas alle Verbindungen beherrsche. — Proust sprach hier von Verbindungen, welche er als composés vrais bezeichnete ober auch als combinaisons réclles in dem Sinne, welchen die Chemie mit diesem Ausbrucke verknüpfe. Bei Besprechung des Rupferorydhybrates unterschied er solche Verbindungen von an= beren zusammengesetzten Körpern: Wasser gehe in die Zusammen= setzung dieses Hydrates unter Freiwerden von Wärme ein, wie Dies alle Flüssigkeitenethun, wenn sie sich von dem Zustande eines Gemisches (mélange) zu bem einer Verbindung (combinaison) erheben; und wie er hier hervorhob, daß in dem Rupfer= orydhydrat nicht mehr die Feuchtigkeit des Wassers, nicht mehr die Farbe des masserfreien Kupferorydes vorhanden sei, zeigt uns, wie er das Begabtsein eines zusammengesetzten Körpers mit beson= beren, von benen ber Bestandtheile verschiedenen Gigenschaften als charakteristisch betrachtete bafür, daß ein solcher Körper ber Classe ber s. g. wahren ober wirklichen chemischen Verbindungen zugehöre.

Diese Ueberzeugung von der Existenz constanter Verhält= nisse bei der Zusammensügung solcher Verdindungen blieb bei Proust unerschüttert, auch als er über das bereits vor ihm Bekannte hinaus nachwies, daß zwei unzerlegbare Körper sich nach verschiedenen Verhältnissen verbinden können. Daß das Zinn sich mit zwei distincten Mengen Sauerstoff vereinigen kann, zeigte er 1800*); und 1802**), daß das Eisen zweier

^{*)} Journal de physique, T. LI, p. 174.

^{**)} Daselbst T. LIV, p. 89.

Schwefelungsstufen fähig ist. Als er in bem letteren Jahre seine Untersuchungen über das Antimon*) veröffentlichte, hob er hervor, daß dieses Metall, irgendwie mit Schwefel vereinigt, immer dieselbe Menge Schwefel aufnehme, und als Schlußfolger: ung: das Antimon gehorche dem für alle Metalle, welche sich mit Schwefel vereinigen können, gültigen Gesetze, sofern es sich mit einer von der Natur unveränderlich sestgestellten Menge Schwefel verdinde, welche vergrößern oder verringern zu können, dem Menschen nicht gegeben sei; das Antimon vereinige sich nach zwei bestimmt unterschiedenen Verhältnissen mit Sauerstoss, und die sauerstossere Verbindungen nicht dem Zufall anheim gebe, auch als Mineral vorkommen.

Diese Lehre, daß bie Zusammensetzungsverhältnisse wahren Verbindungen allgemein feste und auch bann, wenn die= selben Elemente sich nach verschiedenen Verhältnissen vereinigen, nicht stetig sondern nur sprungweise sich ändernde seien, fand aber in Frankreich Wiberspruch bei einem Forscher, welcher burch eine Reihe wichtiger Arbeiten sich großes Ansehen in unserer Wissenschaft erworben hatte. Cl. L. Berthollet (1748—1822) versuchte biese Lehre zu widerlegen und die constanten Zusammen= setzungen, welche Proust als die Consequenzen eines Natur= gesetzes aufgefaßt hatte, als Ausnahmen von Dem hinzustellen, was gesetymäßig bie quantitative Zusammensetzung ber Verbind= ungen beherrsche. Die Ansichten Berthollet's über ben letteren Gegenstand stehen in so naben Beziehungen zu seinen Vorstellungen über das Wesen der hemischen Verwandtschaft und Das, was auf die Erfolge der letteren Einfluß ausübe, daß auch an diese Vorstellungen hier zu erinnern ist.

Wenn man auch schon in früheren Arbeiten Berthollet's Keime der Ansichten finden kann, welche Derselbe dann in einer, die Chemiker so viel und so lange beschäftigenden Weise geltend

^{*)} Journal de physique, T. LV, p. 325.

zu machen gesucht hat: bestimmter ausgesprochen sind boch diese Ansichten zuerst in den "Untersuchungen über die Gesetze der Berwandtschaft", welche (eine längere Abhandlung und zwei Fortsetzungen zu derselben) Berthollet, damals Begleiter Napoleon's auf der Expedition nach Aegypten, im Juli 1799 vor dem ägyptischen Institute zu Kairo las. Beröffentlicht wursen diese Untersuchungen 1801; erweitert und theilweise präciser gesaßt erschienen sie 1803 in dem berühmten "Bersuch einer chemischen Statit". — Keine Beranlassung liegt uns vor, was diese Schriften als wesentlichen Inhalt haben getrennt zu bestrachten, sondern in Einer Darstellung darf ich anzugeben verssuchen, wie Berthollet der älteren, von Bergman formuslirten Berwandtschaftslehre und den damals neueren, durch Proust vertretenen Ansichten über die Zusammensetzungsvershältnisse der wahren chemischen Berbindungen entgegentrat.

Auch Berthollet hielt es, ähnlich wie Bergman, für mahrscheinlich, daß die chemische Anziehung und die, welche er als die astronomische bezeichnete, eine und dieselbe Eigenschaft ber Körper seien: verschieden wirkend beßhalb, weil die letztere statthabe zwischen so weit von einander entfernten Massen, daß bie Form, die Abstände und die eigenthumlichen Beschaffenheiten ber Molecule keinen Ginfluß ausüben, mährend diese besonberen und vielfach unbestimmten Umstände für die erstere Art der An= ziehung wesentlich mit in Betracht kommen. Aber in entschiebener Weise trat Berthollet fundamentalen Ansichten der, von ihm selbst als die allgemein angenommene anerkannten Verwandt= schaftslehre Bergman's entgegen. Von vornherein stellte er in Abrede, daß die Verwandtschaftsgrößen absolute seien, auf Grund beren Verschiebenheit von zwei Substanzen, die beibe zu einem dritten Körper Verwandtschaft haben, so wie Bergman dies gelehret hatte nur die eine und nicht die andere sich mit bem britten Körper vereinige. Reineswegs werbe nur auf Grund ber Verschiedenheit ber Verwandtschaftsgrößen und glattweg eine Substanz aus der Verbindung mit einer zweiten bei Einwirkung eines britten Körpers abgeschieben und lassen sich burch bie Fest=

stellung solcher Zersetzungen bie Verwandtschaftsgrößen auch nur ber Reihe nach, in welche sie sich als zu= ober abnehmende ord= nen, ermitteln; die Verwandtschaftstafeln, urtheilte Berthollet, seien Nichts als ziemlich unfruchtbare Register gewisser That= Bergman hatte bie ungleiche Größe ber chemischen sachen. Anziehungen als die alleinige Ursache ber Zersetzungen betrachtet, für welche s. g. Wahlverwandtschaften als zur Aeußerung kom= mend angenommen waren; Berthollet stellte Dem die Be= hauptung entgegen, unmittelbare Wirkung ber chemischen An= ziehung konne immer nur Verbindung sein. Bergman hatte bie Größe ber chemischen Anziehung zwischen gewissen Substanzen, für sonst dieselben Umstände, als abhängig von der qualitativen Natur ber Substanzen und im Allgemeinen unabhängig von dem Mengenverhältnisse derselben betrachtet; Berthollet mar der Ansicht, daß, wenn die chemische Affinität ihrem Ursprunge nach nicht von der allgemeinen Attraction verschieben sei, die erstere den Gesetzen unterworfen sein musse, welche die Me= canik für die lettere bezüglich der Wirkung der Masse festgestellt habe, und auch auf die chemische Anziehung musse es von Gin= flusse sein, in welcher Gewichtsmenge man einen Körper auf einen anderen einwirken lasse. Es musse die Menge einer Substanz, welche einem Körper aus ber Verbindung mit ihm durch einen anderen Körper entzogen werbe, außer durch die Größen ber Verwandtschaften ber beiden Körper zu jener Substanz auch durch die Mengen dieser Körper bedingt sein, und für jeden Körper musse bafur, wie viel von jener Substanz er in Verbind= ung mit sich halte, burch Vermehrung seiner Menge ersett wer= ben konnen, mas ihm an Verwandtschaftsgröße abgehe; bei ber Einwirkung von zwei Körpern auf eine Substanz, zu welcher beibe Verwandtschaft haben, könne sich die vorhandene Menge bieser Substang nur unter jene beiben Körper, nach bem zusammen= gesetzten Verhältnisse der Verwandtschaftsgrößen und der Mengen ober nach dem Verhältnisse ber sogenannten chemischen Massen derselben, theilen. Wo vollständige Zersetzung einer Verbindung burch einen Körper stattfindet, welcher zu einem Bestandtheile

ber ersteren Verwandtschaft besitt, da kommen nach Berthollet andere Umstände mit in's Spiel: namentlich die von ihm als Cohafion und Glafticitat bezeichneten Gigenschaften ber Rorper. Die Cohäsion besinirte er als die Anziehung, welche zwischen gleichartigen kleinsten Theilchen statthabe, aber er verstand bar= unter wesentlich ben Wiberstand einer Substanz gegen bas Ein= gehen in Lösung, und die Ausscheibung einer Substanz im starren Zustande betrachtete er ebenso als auf der unter den obwaltenden Umständen ihr zukommenden Cohäsion beruhend; die irrige Lehre von den Wahlverwandtschaften und den durch sie bewirkten Zer= setzungen, die vergebliche Aufstellung von Verwandtschaftstafeln seien wesentlich auf Thatsachen basirt, welche Zersetzungen unter Bildung von Niederschlägen betreffen und für deren Deutung man ben Antheil, welcher ber Cohasion bes sich Ausscheibenben zukomme, nicht erkannt habe. Unter ber Glasticität verstand er das Bestreben der gleichartigen Theilchen flüchtiger Körper, sich von einander zu entfernen, und er besprach, wie durch Temperatur= erhöhung für gewisse Körper die Glasticität, b. h. die Flüchtigkeit gesteigert werbe und welchen Einfluß Dies auf den endlichen Verlauf einer Reaction haben könne. Aber eingehender brauche ich hier nicht darzulegen, welche Ansichten Berthollet über das Zustanbekommen solcher vollständiger Zersetzungen entwickelte, die man vorher als Wirkungen der Wahlverwandtschaft betrachtet hatte: wie er hier successive Herstellungen eines demischen Gleich= gewichtes annahm, durch Theilung Dessen, auf was verschiebene Substanzen einwirken, nach bem Verhältnisse ber demischen Massen berselben unter sie, und Störungen bieses Gleichgewichtes in Folge bavon, daß Etwas auf Grund seiner Cohäsion ober seiner Elasticität sich ber chemischen Einwirkung bes sonst noch Vor= hanbenen entziehe; Das sind Sätze, welche jetzt noch ber Kenntniß= nahme auch des angehenden Chemikers in solcher Weise unter= liegen, daß uns die hier gegebenen Erinnerungen an Ber= thollet's Verwandtschaftslehre genügen können.

Genauere Angabe ist jedoch hier bafür noch nöthig, welche Ansichten Berthollet, in Verknüpfung mit benen über die Berwandtschaft und über die bei demischen Wirkungen sonst noch in Betracht kommenben Umstände, bezüglich ber Gewichtsverhalt= niffe begte, nach welchen sich Berbindungen aus ben Bestand= theilen berselben zusammensetzen. — Die 1801 veröffentlichten "Untersuchungen" (vgl. S. 228) enthielten hierüber bereits Charafteristisches: ba z. B., wo Berthollet besprach, bag bie bei Zersetzung von Salzen sich ausscheibenben unlöslichen Bestandtheile berselben (Erben z. B.) noch mit einer gewissen unb zwar veränderlichen Menge bes vorher mit ihnen vereinigten anberen Bestandtheiles (ber Gaure) verbunden sein können; her= vortretenber noch ba, wo Berthollet von ben metallischen Auflösungen und Nieberschlägen handelte. hier murbe gerabezu gelehret, bag in einer Auflösung bes Quecksilbers in Schwefel= fäure ober in Salpetersäure die Menge bes bas Quecksilber orydirenden Sauerstoffs eine zwischen zwei Grenzen: bem Mi= nimum und bem Maximum ber Oxydation bes Metalles, stetig variabele sei, und daß Aehnliches auch bei anderen Metalllösungen vorkomme; ausbrucklich erklärte es Berthollet für eine nicht richtige Behauptung, wenn man sage, daß für die Vereinigung einer Saure mit einem Metall immer ein ganz bestimmtes Ver= haltniß ber Menge bes das Metall orybirenben Sauerstoffs zu ber bes Metalles geforbert werbe (ber Wiberspruch ging, wie es mir scheint, gegen Lavoisier's S. 222 erwähnte Behaupt= ung), und baraus folge, daß die Metallverbindungen, in welchen bas Verhältniß bes Sauerstoffs und ber Säure zu bem Metall unbestimmt ober variabel sei, in ber demischen Nomenclatur nur in unbestimmter und schwankender Weise durch Kunstwörter bezeichnet werden können. — Weiter gehend und schärfer noch äußerte sich Berthollet in ber 1803 erschienenen chemischen Statit, unter bem Ginflusse bes Wiberspruches gegen seine Borstellungen, welcher in den Behauptungen Pronst's lag, über die ich S. 225 ff. berichtet habe; und dem letterwähnten Werk ist hier noch zur Vervollständigung des bereits Dargelegten Gi= niges zu entnehmen, was Streitfragen unserer Wissenschaft in bem ersten Decennium bieses Jahrhunderts abgab.

Zunächst ist hier, wo es auf bie Zusammensetzungsverhältnisse chemischer Verbindungen ankommt, baran zu erinnern, was Berthollet unter ben letteren verstand. Er unterschied Auf= lösungen (dissolutions) in gewissem Maße von Berbindungen (combinaisons). Die Bilbung einer Auflösung beruhe lediglich auf der Aufhebung der Cohäsion eines — starren oder flüssigen - Körpers durch die Einwirkung einer Flüssigkeit, und der Ueberwindung der Verschiedenheit der specifischen Gewichte beiber; aber eine Verbindung habe statt bei der Vereinigung zweier un= gleichartiger Körper zu Ginem neuen. Gine Auflösung sei streng genommen auch eine Verbindung, aber eine schwache, bei welcher sich die Cohäsion eines Körpers aufgehoben finde, die anderen charakteristischen (demischen) Gigenschaften ber vereinigten Körper aber fortbauern (auch bie Gasmischungen seien solche schwache chemische Verbindungen); bei Dem, was als Verbindung im engeren Sinne bezeichnet werbe, entstehe aber ein Körper von anderen charakteristischen Gigenschaften als die der ihn zusammen= setzenden Körper sind. — Um die quantitative Zusammensetzung ber Verbindungen letterer Art handelt es sich uns nun hier. Berthollet rügte an ber früheren Auffassung bieses Gegen= standes, daß man für die Beautwortung der Frage, nach welchen Verhältnissen sich Bestandtheile zu Verbindungen vereinigen können, nur in Betracht gezogen habe, nach welchen Verhältnissen solche Werbindungen zusammengesetzt sind, die bei chemischen Processen zur Ausscheidung kommen. Daß man hier bestimmte Berhält= nisse vorgefunden habe, sei oft so gedeutet worden, als ob es eine allgemeine Eigenschaft ber Verbindungen sei, sich nach constanten Proportionen zu bilben; aber Dies sei ein Jrrthum. Wo Verbindungen nach bestimmten Verhältnissen sich bilben, seien die vorerwähnten Umstände: Cohäsion und Glasticität, wesentlich mit von Einfluß. Für die Salze, deren Zusammen= setzung Berthollet zunächst besprach, sei bas Verhältniß, nach welchem sich eine Saure und eine Base in Lösung gegenseitig neutralisiren, ein bestimmtes; brauche eine und dieselbe Menge eines Körpers einer Art zur Neutralisation von verschiedenen

Rörpern ber anderen Art ungleiche Mengen, so üben biese boch bie gleiche Wirkung aus; bie Wirkungen seien aber bie Producte ber Mengen und ber Verwandtschaftsgrößen, und die letteren ergeben sich also hier -als im umgekehrten Verhältnisse zu ben ersteren stehend. So lange Alles gelöst bleibe, können indessen auch nach allen anderen Verhältnissen die Bestandtheile des Salzes in wahrer demischer Verbindung untereinander sein. zur Ausscheibung kommenbes Salz könne bie Zusammensetzung bann eine constante sein, wenn bie Cohasion (Schwerlöslichkeit) bes Salzes für ein gewisses Verhältniß ber Bestandtheile von ber ber letteren sehr verschieben sei; eine sehr lösliche Saure und eine sehr lösliche Base können ein solches schwerer lösliches Salz von constanter Zusammensetzung bilben, aber wenn von ben zwei Bestandtheilen eines Salzes der eine leichtlöslich, ber andere schwer= ober unlöglich sei, können von einem Grenzver= baltniß an, bei welchem die für die Ausscheidung des ersteren nothige Menge bes letteren Bestandtheiles eben vorhanden sei, nach stetig wechselnben Verhältnissen noch andere Verbindungen existiren, in welchen auf eine gewisse Menge bes leichtlöslichen Bestandtheiles stetig zunehmende Mengen des anderen enthalten Aehnliches habe ba statt, wo der eine Bestandtheil mit seien. großer Glasticität begabt sei, der andere nicht; es ist unnöthig, auch hierfür näher anzugeben, wie Berthollet z. B. für die Berbindungen der Kohlensaure mit einer Base die verschiedensten Verhältnisse als innerhalb gewisser Grenzen nothwendig mögliche betrachtete. Aber auch für die Zusammensetzung ber einfacheren Verbindungen kommen nach ihm die ungleichen Grade ber Co= hasion und ber Glasticität wesentlich mit in Betracht, wenn bie Vereinigungsverhältnisse ber Elemente constante ober auch nur in gewisse Grenzen eingeschlossen seien. Zwei Elemente, deren Cohasion bez.=w. Clasticität nahezu bieselbe und auch bie ihren Verbindungen zukommende sei, können sich nach allen Verhält= nissen vereinigen. Finde für Gin Verhältniß in Folge eintretenber stärterer Condensation eine bedeutende Abanderung einer dieser Eigenschaften statt — wie benn z. B. bem Wasser eine viel ge-

ringere Elasticität zukomme als seinen Bestandtheilen —, so resultire eine Verbindung mit constanter Zusammensetzung. Seien jene Eigenschaften für die beiben Elemente sehr ungleich, so können Grenzverhältnisse existiren, von welchen ab ober zwischen welchen die Zusammensetzung stetig variiren könne; habe bas eine Element eine beträchtliche Cohäsion und das andere eine beträchtliche Elasticität, so ergebe sich ein Grenzverhältniß, sofern eine gewisse Menge bes ersteren bafür, baß seine Cohasion über= wunden werde, eine gewisse Menge bes letteren als Minimum nothig habe, und ein anderes Grenzverhältniß, sofern eine ge= wisse Menge bes letteren Elementes bafür, daß seine Elasticität überwunden werde, eine gewisse Menge bes ersteren als Minimum nöthig habe. Namentlich für Metallorybe betrachtete Berthollet solche Grenzverhältnisse, und Schwankungen der Zusammensetzung innerhalb berselben, als statthabend, und aus= brucklich bestritt er jest die entgegenstehende Ansicht Proust's als irrig: daß die Verbindungsverhältnisse der Oryde wie die ber eigentlichen chemischen Verbindungen überhaupt durch ein un= abanberliches Gesetz festgestellt seien. Für die Metalle wie für andere Substanzen, welche bes Eingehens in Verbindungen fähig seien, gelte bei ihrer Orybation, daß die Menge bes auf= genommenen Sauerstoffs nicht lediglich von der Verwandtschaft bes Metalles zu ihm, sondern auch von den Umständen abhänge, welche für die Aufnahme günstig ober ungünstig seien; ein sol= cher Umstand sei namentlich die Temperatur, wo denn allerdings ein gewisser Wärmegrad durch Abschwächung der Cohäsion des Metalles ohne allzugroße Steigerung ber Glasticität bes Sauer= ber für die Orybation eines Metalles vorzugsweise günstige sein könne. Und namentlich noch bezüglich ber Zusammensetzung der Schwefelmetalle sprach sich Berthollet gegen Proust's Behauptung aus, baß auch hier fire Pro= portionen anzuerkennen seien.

Proust blieb die Antwort nicht schuldig; er gab sie 1804 in zwei rasch sich folgenden Abhandlungen über die Schwefel=

und über die Sauerstoffverbindungen der Metalle*). Er brückte sein Erstaunen barüber aus, baß Berthollet die Behauptung, die Metalle konnen sich mit Schwefel nach wechselnben Verhältnissen verbinden, ohne Beweise ausspreche. Denn für eine ganze Anzahl Metalle kenne man ja nur Gine Schwefelungsstufe, und wenn für bas Gisen bargethan sei, baß es sich nach zwei Berhält= nissen mit Schwefel vereinige, so seien diese ebenso constante und fire, wie die der Vereinigung desselben Metalles mit Sauerstoff. Dasselbe Princip, was die Bildung der einen Art biefer Verbindungen beherrsche, beherrsche auch die ber anderen, und wenn die Natur und die Runst zwischen bem Schwefeleisen mit bem Minimum und bem mit bem Maximum an Schwefel keine intermediär zusammengesetzten Verbindungen aufweisen, so habe man keinen Grund, sich mit ber Annahme wechselnber Berhältnisse zu beeilen. Wenn er, Proust, ben Schwefelge= halt des Schwefelantimons als etwas Constantes betrachte, so ziehe nicht er sondern die Natur den Bemühungen jedes Che= miters eine Schranke, welcher unternehmen wollte, Schwefel= antimon mit etwas größerem ober etwas kleinerem Schwefel= gehalte barzustellen. Je genauer und vielfältiger man die Ver= bindungen untersuche, um so mehr finde man die Eristenz con= stanter Verhältnisse bestätigt; nur burfe man nicht Gemenge und Gemische mit eigentlichen Verbindungen verwechseln. — Ebenso bestimmt sprach sich Proust auch jett über die Zusam= mensetzung ber Orybe aus, ben ganzen Gegensat hervorhebend, in welchem Berthollet's Lehre von den innerhalb gewisser Grenzen stetig wechselnden Verhältnissen zwischen einem Metall und Sauerstoff zu seiner eigenen Ansicht stand, baß die Oryba= tion aller der Vereinigung mit Sauerstoff fähiger Substanzen im Allgemeinen ganz bestimmte Verhältnisse einhalte. Letteres ergebe sich bei ber Betrachtung ber Sauerstoffverbindungen bes Schwefels, bes Phosphors, bes Stickstoffs u. A. ebenso wie bei der der Sauerstoffverbindungen, der Metalle. Proust

^{*)} Journal de physique, T. LIX, p. 260 u. 321.

prüfte die Beweiskraft ber von Berthollet für seine Be= hauptungen angeführten Thatsachen und die Zulässigkeit der von biesem Forscher gezogenen Folgerungen; auf die Einzeln= heiten dieser Prüfung barf ich hier nicht eingehen. Aber bas Resul= tat war wiederum für Proust, daß es, und ganz allgemein für die chemischen Verbindungen, fire Proportionen gebe. Wenn es unmöglich ist, sagte er, eine Unze Salpetersäure, ein Oryb, ein Schwefelmetall, einen Tropfen Wasser nach anderen Ber= hältnissen barzustellen, als die, welche die Natur diesen Ver= bindungen von Ewigkeit her angewiesen hat, so muß man zu= baß es eine den Anordnungen der Natur unterwor= fene Wage giebt, welche selbst in unseren Laboratorien die Ber= hältnisse der Bestandtheile in den Verbindungen bestimmt. Spe= ciell richtete sich aber noch Proust's Betrachtung gegen bie Verwechselung von Gemengen und Gemischen mit wahren chemischen Verbindungen: der Gemenge aus einem Metalle z. B. mit einem Oryde desselben, in s. g. Metallasche, wie sie durch bas Erhitzen von Zinn, Blei o. A. an der Luft erhalten wird und je nach der Menge des darin eingemengten Metalles sehr wechselnbe Zusammensetzung ergeben kann. Wenn sich auch nicht birect mit Sicherheit entscheiben lasse, ob ein Molecul eines Metalles wirklich sprungweise zu einem Molecule solchen Orydes, wie man es kenne, werbe ober unter Durchlaufen successiver Stadien in der Oxybation, so spreche doch die Analogie zu Gunsten der ersteren Ansicht. Kalilösung mit etwas Säure versetzt sei eine gemischte Lösung von Kali und einem Kalisalz; ein Molecul Kali ober auch einer Erbe ober auch eines Metallory= bes nehme, wenn mit Saure zusammengebracht, nicht ein Vier= theil oder die Hälfte der zu seiner Neutralisation nöthigen Menge berselben auf, sondern sofort die ganze Menge, welche ihm nach bem Maße seiner Verwandtschaft zu ber Säure zu= komme; und so sei es bei allen demischen Verbindungen, so auch bei allen benen des Sauerstoffs. Gewiß werde dieses Element sich auch ben Metallen gegenüber nicht anders verhalten, als bem Schwefel, dem Phosphor, bem Rohlenstoff gegenüber, mit mel=

hen Substanzen es nur Verbindungen nach siren Proportionen bilbe; alle Ursache habe man, zu glauben, daß die Metalle bei ber ersten Einwirkung bes Sauerstoffs sich mit soviel von ihm verbinden, als dem einen oder dem anderen der Verhältnisse ents spreche, welche als Orydation im Minimum und als Orydation im Maximum bezeichnet werden. Proust führte Dies noch weiter aus, auch daß man Gemische verschiedener Oryde dessselben Metalles, welche für sich erhalten und untersucht werden können, nicht für eigenthümliche Oryde zu halten habe, wenn sie in einer Säure gemeinsam gelöst sind; er bekämpste die von Berthollet hierüber geäußerten Ansichten (vgl. S. 231), und auch die Angaben einzelner Chemiker, welche für gewisse Metalle eine größere Zahl für sich barstellbarer ungleicher Orydationssstusen gefunden haben wollten.

Berthollet entgegnete hierauf in mehreren, 1805 ver= öffentlichten Abhandlungen*). Er habe nicht behauptet, baß bei ber Einwirkung verschiedener Körper auf einander über= haupt keine Verbindungen nach constanten Proportionen ent= stehen; wohl aber, daß die Zahl solcher Verbindungen viel geringer sei, als man es geglaubt habe, und daß, wo solche con= stante Proportionen vorkommen, der Grund dafür zu suchen fei in den Cohäsionsverhältnissen der zur Einwirkung gebrachten Körper, ober in der bei der Verbindung vor sich gehenden Con= bensation, und in der Glasticität, welche den Bestandtheilen der Verbindung zukommen. Einmal mehr betonte er, daß man die Cohafion und die Glasticität als zwei Kräfte zu betrachten habe, welche ber Verwandtschaftskraft entgegengesetzt seien und bie Wirkungen berselben einschränken, ihrerseits aber selbst mit ber Temperatur sich ändern. Aber auch in den Resultaten experi= mentaler Forschung glaubte Berthollet immer noch Stützen für seine Ansicht zu finden: nicht nur darin, daß Schwefel sich nach verschiedenen Verhältnissen mit den Alkalien vereinigen könne, sondern auch in der wechselnden Zusammensetzung, welche

^{*)} Journal de physique, T. LX, p. 284 u. 345; T. LXI, p. 352.

nach verschiebenen bamals vorliegenben Analysen bem Schwefelsblei und anderen natürlich sich sindenden Schwefelmetallen zustomme; endlich auch in Dem, was sich für Metalloryde ergebe, benn für das Zinn seien jedenfalls mehr als die zwei von Proust angenommenen Orytationsstufen anzuerkennen: minsbestens fünf verschieben zusammengesetzte Oryde, für das Blei mindestens vier und auch für das Sisen mehr als die beiden, nach Proust's Behauptung allein eristirenden. Wohl mögen, meinte Berthollet, unter allen zwischen dem Maximals und dem Minimalverhältniß liegenden möglichen Proportionen einzelne die bei der Orydation sich vorzugsweise herstellenden sein; aber im Ganzen beharrte er doch bei seiner früheren Ansicht.

Einen erheblichen Schritt bafür, baß biese Discussion ber Entscheibung zugeführt werbe, that jest wieber Proust, in ben von ihm 1806 veröffentlichten Untersuchungen über Kobalt=, Nickel- u. a. Erze*). Er unterschied hier einfacher zusammen= Verbindungen Elementar = als gesetzte oder demische Verbindungen von complicirter zusammengesetzten: Vereinigungen ober Mischungen ber ersteren. Die eigentlichen Verbindungen seien in bem Mineralreiche (ber unorganischen Chemie) aus zwei und höchstens aus brei, äußerst selten aus vier Elementen bestehend; in der Bildung der organisirten Kör= per erhebe sich die Natur zu eigentlichen Verbindungen, welche drei und mehr Elemente enthalten. Aber in den Vereinigungen ober Mischungen bieser eigentlichen Verbindungen können mehrere berselben, selbst bis zu fünf, zusammen vorkommen, und zwar wechselnden Verhältnissen: so in dem Fahlerz, für welches Klaproth's Analysen veränderliche Zusammensetzung ergeben haben. Dieses Mineral gehöre jedoch auch nicht zu ber Classe ber eigentlichen chemischen Verbindungen, mit deren Un= tersuchung jett die Chemiker beschäftigt seien, um die Princi= pien zu ermitteln, nach welchen die Bildung berselben vor sich Rlaproth selbst werbe, wenn um seine Meinung be-

Journal de physique, T. LXIII, p. 364.

fragt, sagen, eine eigentliche demische Berbindung sei eine privilegirte Bilbung, welcher die Natur bestimmte Verhältnisse anweise: ein Etwas, das die Natur selbst in den Laboratorien immer nur mit ber Wage in ber Hand schaffe, pondere et mensura bestimmt sein lasse; für bie mahren Verbindungen, werbe Klaproth ferner sagen, sei Das zu beachten, daß ihre Eigenschaften so unveränderlich seien wie das Verhältniß ihrer Elemente. Eine ganze Reihe solcher Verbindungen zählte nun Proust auf, beren jebe unter ben verschiebeusten Umständen gebildet und an ben verschiedensten Orten vorkommend stets bie= selbe Zusammensetzung und bieselben Gigenschaften besitzt. An= bers sei es allerbings bei ben Vereinigungen und Mischungen solcher Verbindungen. — Diese Ansichten legte Proust nament= lich seinen Betrachtungen verschiedener schwefelhaltiger Minera= Aber auch über die Zusammensetzung der lien zu Grunde. Orybe sprach er sich 1806, bei Gelegenheit seiner ba veröffent= lichten Untersuchungen über bas Robalt*), noch einmal aus. Er erinnerte baran, daß mit Sicherheit Metalle bekannt seien, welche sich nach zwei Verhältnissen mit Sauerstoff vereinigen können, und er fügte jest hinzu, daß er nie die Absicht gehabt habe, die Zahl der für ein Metall möglichen Orybationsstufen beschränken zu wollen. Aber die Eristenz verschiedener Orybe besselben Metalles musse mit Sicherheit erwiesen unb nicht auf unzuverlässige Resultate von Versuchen hin nommen, nicht auf theoretische Betrachtungen hin vorausgesetzt werben. Für einzelne Metalle hielt Proust jest auch mehr als zwei Orybationsstufen für möglich, als eigenthümliche und abgesehen von solchen intermediären, welche aus ber Vereinigung wirklich eigenthümlicher hervorgehend zu betrachten seien; und daß ein Element nach breierlei Verhältnissen Verbindung Sauerstoff eingehen konne, zeige ja auch ber Stickstoff.

· Nicht mehr an die Besprechung der Schwefel = und der Sauerstoffverbindungen der Metalle lehnte Berthollet die

^{*)} Journal de physique, T. LXIII, p. 438.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Weiterführung ber Discussion in ber, 1806 veröffentlichten dritten Fortsetzung seiner Untersuchungen über die Gesetze der Verwandtschaft*) an. Im Allgemeinen erinnerte er hier baran, baß ihn seine Forschungen unterscheiben ließen zwischen Ver= bindungen, die immer nach bemselben Verhältnisse zusammen= gesetzt seien (Wasser, Ammoniak z. B.), und anderen, deren Zu= sammensetzung innerhalb gewisser Grenzen veränderlich sei; Proust habe die über die letteren Verbindungen ausgespro= chenen Ausichten bekämpft, aber seine eigenen Meinungen je nach ben zur Sprache gebrachten Gegenständen modificirt. Speciell besprach Berthollet hier aber nur die Auffassung Proust's bezüglich der Constitution solcher Flüssigkeiten, welche Kali nebst etwas Säure enthalten (vgl. S. 236), und suchte er die Unhaltbarkeit dieser Auffassung darzuthun; in der Er= ärterung noch anderer Beispiele wollte er zeigen, daß allerdings eine Säure und eine Base nach wechseluben Verhältnissen Ver= bindung eingehen können, namentlich Rohlensäure mit den Al= kalien krystallisirbare Verbindungen nach sehr verschiedenen, allmälig sich ändernden Verhältnissen zu bilden im Stande sei.

So stand ber Streit am Ende bes Jahres 1806. Proust wie Berthollet waren im Wesentlichen bei ihren ursprüngslichen Ansichten beharrend geblieben, wenn auch Jeder von Beiden gewisse Concessionen gemacht hatte: z. B. in dem Zusgeständnisse der Existenz von Verbindungen, deren Zusammenssehung Ausnahmen von den als eigentlich geltend betrachteten Gesemäßigkeiten abgebe. Es war ein merkwürdiger, für die Entwickelung der Chemie im höchsten Grade wichtiger Streit, welcher hier zwischen zwei ausgezeichneten Forschern geführt wurde. Wie elementar und fast selbstverständlich erscheinen und jetzt Wahrheiten, welche damals noch so lebhaft bestrittene, so schwer zur Anerkennung zu bringende waren! Welcher Gegenssatz in der Art der Forschung und in der Beweissführung für

^{*)} Journal de physique, T. LXIV, p. 168 u. 193.

bie aufgestellten Behauptungen zeigt sich bei ben Männern, über beren wissenschaftlichen und echt wissenschaftlich geführten Streit hier etwas eingehender zu berichten war! Berthollet kommt burch Speculation zu gemissen allgemeinen Gagen, von welchen aus er beductiv die Thatsachen auffaßt, und auf Thatsachen, welche seinen Deductionen entsprechen, legt er vorzugsweise Gewicht; Prouft erhebt sich, von den Resultaten einzelner analytischer Bestimmungen ausgehend, inductiv zu allgemeinen Gäten, und von ber Richtigkeit ber letteren überzeugt betrachtet er bie Angaben über Thatsachen, welche mit biesen Saten nicht in Ginklang stehen, als unrichtige, ober als auf Thatsachen von anderer Ordnung sich beziehenb, als bie, für welche jene Gate ausgesprochen seien. Berthollet stütte sich vielfach auf die Angaben Anderer und tampfte mit Munition, welche er Anderen entlieh; Proust's Waffen waren solche, welche er sich selbst verfertigt hatte: allen Hauptsachen seine eigenen experimentalen Bestimmungen, an beren Zuverlässigkeit er nicht zweifelte. Erscheint jett Vielen der Streit als einer, bessen Ausgang nicht zweifelhaft sein konnte, und Berthollet's Beharren bei seinen Ansichten als ein hartnäckiger Wiberspruch gegen klar bargelegte Wahr= heiten: anbers stellt sich die Sache, wenn wir uns in die da= malige Zeit mehr hineinbenken und von einer wissenschaftlichen Ueberzeugung, die uns jett freilich eine ganz geläufige ist, als einer bamals erst noch zu begründenden uns frei halten. Wir burfen nicht vergessen, wie unsicher bamals noch in vielen Fällen die analytischen Methoben waren, und wie alle hierauf beruhenden Verschiedenheiten in den Resultaten verschiedener Chemiter für die Zusammensetzung derselben Verbindung für Ber= thollet eine verrätherische Unterstützung seiner Ausichten abgaben; nicht, daß viele Thatsachen später erft ihre Auftlärung erhalten konnten, als man nicht biscutirte, ob wahre chemische Verbindungen nach stetig wechselnden Verhältnissen zusammenge= set sein können, sondern zur Deutung der Beobachtungsre= sultate den Grundsatz benützen konnte, daß die Zusammensetzung solcher Verbindungen nur nach verhältnißmäßig wenigen Ver=

hältnissen möglich ist. Welche Bewandtniß es mit bem Saure= ruckhalt hat, welcher gewissen Basen bei ber Ausfällung ber= selben leicht anhängt, fand dann erst seine richtigere Auffassung; wenn Berthollet in ber wechselnden Zusammensetzung niebergeschlagenen kohlensauren Salzes berselben Base ober für rein gehaltener Verbindungen ber Kohlensäure mit bemselben Alkali, wenn er in dem wechselnden Orydationsgrade des Queck= silbers in der Auflösung besselben in Schwefel= ober Salpeter= fäure ober ben baraus zu erhaltenben Salzen Beweise bafür sehen zu können glaubte, daß die Bestandtheile dieser Verbind= ungen nach stetig sich ändernden Berhältnissen zusammentreten, so war Dies etwas ben Kenntnissen jener Zeit ganz Entspre-Ware in späterer Zeit die Lehre von den constanten Proportionen nicht schon als unzweifelhaft feststehend angenom= men gewesen, so würde, was da über die Zusammensetzung ber gefällten kohlensauren Magnesia ober bes basisch-schwefelsauren Rupferorybes u. a. nicht nur, sonbern auch was von competentester Seite über die verschiedenen Verbindungen der Kohlen= fäure mit Ammoniak ober über bie salpetersauren Salze bes Quecksilbers gefunden worden ist, zur Begründung jener Lehre weniger als zur Bestreitung berselben geeignet befunden worden sein. Berthollet hat in biesem Streite oft Jrriges behauptet; aber was er dabei unserer Wissenschaft in Schulung des Den= tens über demische Gegenstände genützt hat, soll nicht vergessen sein; von hohem Einflusse hierauf mar sein Versuch einer chemischen Statik, erschien dieses Werk auch vielen, vorzugsweise bem Praktischen zugewenbeten Chemikern wie ein apokalyptisches Buch, bessen Inhalt viel Aufschluß über bas Wesen ber chemi= schen Vorgänge biete aber schwer zu deuten sei, und jetzt noch sind von Berthollet aufgestellte Sätze und die Prüfung der= selben ber Gegenstand wichtiger demischer Untersuchungen. Diejenigen Sätze allerdings nicht mehr, die er bezüglich der wech= selnden Verhältnisse ausgesprochen hatte, nach welchen sich un= gleichartige Elemente verbinden sollten. Hier ist die Entscheid= ung längst zu Gunften ber entgegenstehenben Ansichten Proust's ausgefallen. Und für Diesen ist zu bewundern, wie er aus einer verhältnismäßig kleinen Zahl von Thatsachen, und keines= wegs immer genau festgestellter, ber Wahrheit entsprechenbe Behauptungen von allgemeinster Tragweite abzuleiten wußte. Denn Proust's Schlußfolgerungen sind viel richtiger, als die Bestimmungen ber Zusammensetzung, von welchen er ausgeht; wenn er z. B. wieberholt gegen Berthollet geltenb machte, 100 Th. Gisen können nicht mit mehr als 90 Th. Schwefel eine wahre cemische Verbindung eingehen, und Dies sei die Zusammensetzung bes Gisenkieses, so murbe Berthollet gerabe in ber Kenntniß ber richtigen Zusammensetzung ber letteren Verbindung einen Beweis gegen die Meinung Proust's ge= habt haben, daß und welche Proportionen für die Verbindungen bes Eisens von ber Natur festgestellt seien. Aber solche Be= trachtungen, ließe sich gleich die Zahl ber Beispiele für sie leicht vergrößern, minbern nicht Proust's Verdienst, eine ber wich= tigsten Wahrheiten bezüglich ber Zusammensetzung ber Verbind= ungen erkannt und gegen Berthollet's Bestreitung siegreich vertheidigt zn haben; so wenig, wie es ihm zum Vorwurf zu machen ist, daß er namentlich in den ersten Zeiten seiner Be= schäftigung mit diesem Gegenstande die Zahl der chemischen Berbindungen, welche zwei Elemente eingehen konnen, zu klein angenommen: die Behauptung der Wahrheit, von welcher er überzeugt mar, gleichsam auf bie Spite getrieben hat.

Nach bem Jahre 1806 finden sich bei Proust und bei Berthollet wohl noch Bezugnahmen auf den Streit, welcher sie in den vorausgegangenen Jahren beschäftigt hatte, doch keine von solchem Einfluß auf die Gestaltung unserer Wissenschaft, daß ich sie hier zu besprechen hätte. Auf zwei an sich keines= wegs identische Gegenstände hatte sich, in gemeinsamer Behand= lung berselben, dieser Streit erstreckt: wie in Flüssigkeiten ent= haltene Körper chemisch auf einander einwirken (auch hierüber war Proust anderer Ansicht als Berthollet; vgl. z. B. S. 236), und welche Zusammensehungsverhältnisse ausge=

schiebenen ober überhaupt für sich existirenden homogenen Verbindungen zukommen. Erft später wurden diese beiden Gegenstände schärfer von einander getrennt betrachtet; zu ber Zeit, bis zu welcher wir jett gekommen sind, erschien bie Entscheidung der Frage, ob eigentliche demische Berbindungen nicht etwa nur in gewissen Fällen sondern allgemein nach constanten bez.=w. sprungweise sich ändernden Verhältnissen zu= sammengesetzt seien, wohl — mindestens für Proust — als die wichtigere. Die endgültige Entscheidung wurde nicht durch Fortsetzung theoretischer Erörterungen noch durch die experi= mentale Untersuchung von noch mehr einzelnen Verbindungen ober einzelnen Körpern, welche man für solche hielt, herbei= geführt; sie kam von anderer Seite her. — Von einem un= veränderlichen Gesetze hatte Proust mehrmals gesprochen, welches die den wahren Verbindungen zukommenden Zusam= mensetzungsverhältnisse beherrsche. Er selbst hatte nur Wir= tungen dieses Gesetzes festgestellt; die Erkenntnig bes letteren, so daß die von Proust behaupteten firen Proportionen nothwendige Consequenzen einer allgemein gültigen und be= stimmt formulirten Gesetmäßigkeit erschienen, erschloß sid ben Chemikern im Allgemeinen erst in ber Aufstellung ber atomistischen Theorie durch Dalton. Für einfachere Ver= bindungen war die Eristenz bestimmter Verhältnisse für Zusammensetzung berselben bereits eingesehen, für jebe Verbindung war die Ermittelung und Betrachtung bieses Verhältnisses etwas Vereinzeltes, ganz auf die be= treffende Verbindung Beschränktes; durch die Regelmäßig= keiten, welche Dalton kennen lehrte, kamen die Berhält= nisse, nach welchen die Elemente zu verschiedenen Verbind= ungen vereinigt sind, in einen Zusammenhang unter ein= Der Erfassung bieses Zusammenhanges und ber ander. Formulirung desselben in der atomistischen Theorie waren inbessen wichtige, wenn auch fast unbeachtet gebliebene Forsch= ungen über die Verhältnisse vorausgegangen, nach welchen sich Körper, die das Lavoisier'sche System selbst schon als

zusammengesetzte betrachtete, zu neuen Substanzen vereinigen: bie Säuren und die Basen zu neutralen Salzen, und über bie Regelmäßigkeiten, welche diese Verhältnisse als unter einsander verknüpft erscheinen lassen. Ueber diese Forschungen habe ich zunächst, und im Anschlusse daran über die Ausstellung der atomistischen Theorie zu berichten.

Erkenntniß der Regelmäßigkeiten in den hemischen Proportionen und Ausstellung der atomistischen Theorie.

Die Erkenntniß, daß von verschiebenen aber unter sich ähn= lichen Substanzen ungleiche Mengen mit ber nämlichen Quantität eines anbersartigen Körpers in Verbindung gehen, läßt sich mit Sicherheit bis in bas siebenzehnte Jahrhundert zurückverfolgen. In ber zweiten Hälfte besselben besprach z. B. Lemern, zur Auflösung eines gewissen Gewichtes Quecksilber viel weniger Salpetersaure nothig sei, als zur Auflosung eines ebenso großen Gewichtes Wismuth, und suchte er Dies aus bem geringeren Busammenhange der Quecksilbertheilchen zu erklären; an dem Enbe besselben Jahrhunderts gab Runckel an, baß die nam= liche Menge Salpetersaure nahezu gleiche Gewichte Quecksilber und Silber, aber beträchtlich viel weniger Gisen lose; bem ersten Viertel bes achtzehnten Jahrhunderts stellte Stahl unter die Gegenstände, welche von der Chemie noch zu bearbeiten seien, auch die Untersuchung ber ungleichen Gewichtsmengen ver= schiebener Metalle, welche burch bieselbe Quantität einer Säure gelöst werben. Das waren rohe Wahrnehmungen, ohne Berück= sichtigung, welche Veranberung bie Saure selbst bei bem Lösen ber Metalle erleibe. Und anbererseits führten die von Hom= berg am Ende bes siebenzehnten Jahrhunderts angestellten Ber= suche nicht weiter, durch welche dieser Chemiker die Mengen reiner (wasserfreier) Saure bestimmen wollte, die in den zur Neutralisation berselben Menge Weinsteinsalz (kohlensauren Rali's) nothigen Quantitaten verschiebener mässeriger Säuren enthalten seien: als die gesuchte Menge reiner Saure ergebend murbe die

Sewichtszunahme betrachtet, welche die zur Trockne eingebampfte Salzmasse im Vergleiche zu dem angewendeten Weinsteinsalze zeigte, und diese Gewichtszunahme glaubte Homberg bei Answendung von Vitriolsäure, Salpetersäure und Salzsäure gleich groß und bei Anwendung von Essigsäure um nur ein Geringes größer zu sinden.

Die erste Hälfte bes achtzehnten Jahrhunderts verstrich, ohne baß über bie Verbindungsverhältnisse zwischen Sauren und solchen Körpern, die sich mit ihnen vereinigen können, Anderes von Erheblichkeit für ben jest von uns zu betrachtenben Wegen= stand gefunden worden ware. Bon ber Mitte dieses Jahrhunderts an machen sich aber Bestrebungen geltenb, die Busammensetzung verschiebener neutraler Salze genauer zu bestimmen; die Begriffe: wasserfreie Säure und reine Base wurden jetzt den Chemikern geläufig, und bie Mengen solcher Substanzen suchte man fest= zustellen, welche die neutralen Salze zusammensetzen. Bon 1775 an war namentlich Bergman, von 1780 an auch Kirman in dieser Richtung thätig, und die von diesen Forschern gefun= benen, übrigens unter sich meistens erheblich bifferirenden Re= sultate waren die von den Chemikern jener Zeit, und bis in ben Anfang unseres Jahrhunderts, vorzugsweise berücksichtigten. Ein gesetmäßiger Zusammenhang zwischen benjenigen Gewichts= mengen der Säuren einerseits, ber Basen andererseits, welche sich zu neutralen Salzen vereinigen, war weber bem Ginen noch bem Anderen ber beiben genannten Männer bekannt; welche Quantitaten verschiebener Körper ber einen Art auf eine con= stante Menge eines Körpers der anderen Art kommen, wurde allerdings untersucht, aber die Zahlen, die hierbei sich ergaben, wurden nur in der Richtung betrachtet, in wie fern ihre Ordnung mit der der Verwandtschaftsgrößen übereinstimme; Bergman sprach sich dahin aus, daß eine Base eine um so größere Menge von einer Säure zur Reutralisirung erforbere, je größer bie Verwandtschaft bieser Saure zu ihr sei, und bag bas Entsprechenbe auch für die zur Neutralisation berselben Quantität einer Gäure nöthigen Mengen verschiedener Basen gelte: so baß die Reihen= säure resp. einer Base erforberlichen Mengen verschiebener Bassen resp. Säuren auch die Reihenfolge der Verwandtschaftsgrößen angebe. Auf Bergman's Antorität hin wurde diese Ansicht eine ziemlich verbreitete, wenn auch Kirwan sie nur als theils weise richtig anerkannte; wir begegnen ihr wieder bei wichtigen Arbeiten, über welche ich bald zu berichten habe.

Bu ber Bekanntschaft mit einer Gesetzmäßigkeit in ben Ver= bindungsgewichten von Sauren und Basen erhob sich wohl zuerst Wie übereinstimmend, nach Begriff und Aus= brucksweise, mit später Anerkanntem ist, wenn er bereits 1767*) eine gewisse Menge fixes Alkali als "äquivalent" bezeichnete mit einer bestimmten Menge Kalk, Dies bahin erläuternb, daß biese Mengen beiber Substanzen bieselbe Quantität Säure neutrali= Wie entsprechend einer Erkenntniß, die erst viele Jahre nachher zum Gemeingut ber Chemiker wurde, ist, was er 1788**) bezüglich ber Angabe ber Stärke von wässeriger Schwefelsäure Als Maß dieser Stärke gab er an, wieviel Marmor 1000 Theile der Schwefelsäure lösen (neutralisiren) könnten, und er bemerkte dazu: Direct lasse sich Dies nicht wohl ermitteln, da das resultirende Salz schwerlöslich sei und die Ein= wirkung der Säure auf den Marmor hindere; er habe die Be= stimmung ausgeführt burch Ermittelung, wieviel vitriolsaures Blei sich bei Fällung ber zu untersuchenben Vitriolsäure mit Bleizucker bilbe, und burch Berechnung unter Voraussetzung, daß so viel Vitriolöl, als 100 Th. vitriolsaures Blei zu bilden vermöge, 33 Th. Marmor lösen könnte, da er durch Versuche gefunden habe, daß diese Menge Vitriolol so viel fires Alkali neutralisire, wie die zum Auflösen von 33 Th. Marmor nothige Menge Salpetersaure. Deutlich ergiebt sich, daß nach Caven= bish' Ansicht die verschiebenen Mengen zweier Sauren, welche

^{*)} In einer Abhandlung über ein Londoner Brunnenwasser; Philosophical Transactions f. 1767, p. 102.

^{**)} In einer Abhandlung über das Gefrieren wässeriger Salpeterund Schwefelsäure; Philosophical Transactions f. 1788, p. 178.

bie nämliche Menge Einer Base neutralisiren, Dies auch gegensüber einer und berselben Menge einer anderen Base thun; aber ohne allen Einstuß auf die Sestaltung des chemischen Wissens blieb, was Cavendish in so knapper Form und ganz gelegentslich ausgesprochen hat, und unbeachtet selbst dann, als die Aufemerksamkeit der Chemiker auf andere, diesen Gegenstand betreffende Arbeiten gelenkt war.

Dies war erst spät der Fall: beträchtlich viel später, als die Arbeiten ausgeführt und veröffentlicht waren, welche wir jetzt als die Grundsteine des bei uns als Stöchiometrie bezeichneten Theiles des chemischen Wissens abgebend betrachten. Und bezügslich dieser Arbeiten selbst: welche unter den von verschiedenen Chemikern ausgeführten eigentlich das Fundament dieses Wissens gelegt haben, sind dann irrige Angaben sast allgemein als richtig angenommen gewesen.

Die Erkenntniß einer Gesetzmäßigkeit, welche bie zur Bilb= ung neutraler Salze nöthigen Gewichtsmengen verschiedener Sauren und verschiebener Basen verknüpft, gab dieses Fundament ab, und diese Erkenntniß murde gewonnen burch genauere Be= achtung einer bei ber wechselseitigen Zersetzung neutraler Salze sich zeigenden Erscheinung. Solche Zersetzungen waren ben Chemikern im vorigen Jahrhundert wohlbekannt. Die Gewichts= verhältnisse bei benselben beachtete in einer hier zu berücksichtigen= ben Weise, glaube ich, zuerst Lavoisier. In einer Abhand= lung, welche einer frühen Zeit seiner Thätigkeit angehört*), sprach er von solchen Zersetzungen und fragte er, ob benn bei ber Fällung bes salpetersauren Quecksilbers mit schwefelsaurem ober bei ber bes salpetersauren Silbers mit salzsaurem Altali Natron das Metall bei bem Wechsel ber Säure eben so viel, wie vorher von der einen Saure mit ihm vereinigt war, von der anderen aufnehme, ob überhaupt bie beiben Cauren bei bem

^{&#}x27;) Ueber die Natur einiger natürlich vorkommenden Wasser; Oeuvres T. III, p. 161.

Austausche ber Basen gerabeauf in die neuen Verbindungen einzgehen oder was aus einem etwaigen Ueberschusse der einen werde? Das waren Fragen, welche Lavoisier als noch nicht zu beantmortende stellte und zu deren Beantwortung er durch das Auspfindigmachen neuer analytischer Methoden beitragen wollte; aber er selbst kam nicht zu einer Lösung des Problems.

Diese ergab sich erst auf Grund ber Beachtung, daß bei wechselseitiger Zersetzung zweier neutraler Salze die Neutralität ungestört bleibt. Die Thatsache selbst soll schon vorher bekannt gewesen sein, was allerdings wahrscheinlich ist, ohne daß indessen sumessen sein, was allerdings wahrscheinlich ist, ohne daß indessen sür die später hierüber gemachten Angaben Zeugnisse aus frühseren Schriften beigebracht wären. Das Verdienst, diese Thatsache zur Grundlage des Nachweises einer wichtigen Regelmäßigseit in den Zusammensetzungsverhältnissen neutraler Salze gemacht zu haben, wurde längere Zeit einem deutschen Chemiter, Wenzel, zugeschrieben, unter Anerkennung, daß nachher ein anderer beutscher Chemiter, Richter, auf dem von Jenem gelegten Grund erfolgreich weiter gearbeitet habe. Aber dem Letzteren kommt das Verdienst dieser Entdeckung ungetheilt zu.

-C. F. Wenzel (1740-1793) war ein Chemiker der alten Schule, aber mit einem Sinne und einer Begabung für quantitative Bestimmungen ausgestattet, wie nur Wenige seiner Zeit= Seine "Lehre von ber Verwandtschaft ber Körper", welche er 1777 veröffentlichte, betrachtete die Verwandtschaft we= sentlich in Beziehung auf die Gewichtsverhältnisse, nach welchen sich die Körper zu Verbindungen vereinigen; und daß diese Vereinigung nach bestimmten Proportionen stattfinde, lehrte Wenzel ausbrücklich. Die quantitative Zusammensetzung einer großen Zahl neutraler Salze, auch einzelner Schwefelmetalle be= stimmte er, theilweise unter Anwendung sehr scharfsinnig erdachter Methoben, genauer, als Dies ben berühmtesten Chemikern seiner und ber zunächstfolgenben Zeit gelang. In bem genannten Werke sollte nun auch die Fortbauer ber Neutralität bei ber wechsel= seitigen Zersetzung neutraler Salze beachtet und baraus erklärt sein, daß das Verhältniß der Mengen zweier Säuren,

eine und dieselbe Quantitat einer Base neutralisiren, ungeandert auch gelte für die Neutralisation einer und berselben Quantität einer anberen Base, und bag ebenso die Mengen zweier Basen, welche die nämliche Quantität erst einer und dann einer anderen Saure neutralisiren, unter sich in einem constanten (von ber Ratur ber zu neutralisirenben Saure nicht abhängigen) Berhaltnisse stehen *), und bie Bahlen sind angegeben worden, welche Benzel für die zur Neutralisation nothigen Mengen gewisser Sauren und Basen bestimmt und mit welchen er die soeben angegebene Regelmäßigkeit bewiesen habe. Aber wenn auch biese Zahlen ben von Wenzel für die Zusammensetzung ber Salze gefundenen Resultaten entsprechen: ber Fortbauer ber Neutra= lität bei ber wechselseitigen Zersetzung zweier neutraler Salze hat Wenzel gar nicht erwähnt und eine baraus abzuleitende Regelmäßigkeit hat er nicht erkannt. Im Gegentheil: wo er von Anwendungen seiner Verwandtschaftslehre handelt und auf Grund der Kenntniß ber quantitativen Zusammenschung zweier neutraler Salze die bafür, bag vollständige wechselseitige Zer= setzung stattfinde, nothigen Mengen berselben berechnet, macht er wieberholt barauf aufmerksam, daß von einem ber Bestandtheile ber sich zersetzenden Salze bei ber Bilbung ber neuen ein ge= wisser Ueberschuß besselben frei bleibe.

Also nicht dazu, ein Grundgesetz der Vereinigungsverhält= nisse zwischen Säuren und Basen kennen zu lehren, hätte

^{*)} Benzel wurde als der Entdeder dieser Regelmäßigkeit wesentlich auf den Bericht hin betrachtet, welchen Berzelius über die Entwicklung der Lehre von den chemischen Proportionen gegeben hat; die Seltenheit des (auch mir früher nicht zugängliche) Buches Benzel's, in welchem die Entdedung enthalten sein sollte, ließ den Jrrthum erst spät erkennen. Berichtigt wurde dieser Irrthum zuerst durch Heß (Journ. s. pract. Chem., Bd. XXIV, S. 420 ss.), und wiederholt ist noch nachher — namentlich durch Schweigger (Ueber stöchiometrische Reihen im Sinne Richter's; Halle 1853) und durch R. A. Smith (Memoir of J. Dalton and History of the atomic theory up to his time; London 1856) — dargelegt worden, daß das früher an Wenzel zugeschriebene Berdienst jener Entdedung Demselben nicht zukommt, sondern für Richter zu wahren ist.

Wenzel's Schrift bienen können; wohl aber bazu, die Ueber= zeugung von der Constanz der Zusammensetzung bei mahren che= mischen Verbindungen zu befestigen und gewisse Anwendungen ber Kenntniß, wie solche Verbindungen und namentlich Salze zusammengesett seien, geläufiger zu machen. Doch auch in bieser Richtung übte sie kaum einen Einfluß aus. Sehr wenig Anerkennung fand bie 1777 veröffentlichte Schrift, welche 1782 noch einmal, bis auf bie Jahreszahl auf bem Titel unverändert, bem chemischen Publikum bargeboten wurde; aber auch ba unb selbst in einer nach dem Tobe des Verfassers (1800) veranstalteten Ausgabe kam sie bei ben Chemikern nicht zu ber Beachtung, welche sie verdiente, während sie später überschätzt wurde, weil sie etwas enthalten sollte, was sich in ihr nicht findet. Die letten Anhänger ber Phlogistontheorie schenkten ben von Wenzel angegebenen Zusammensetzungsverhältnissen weniger Vertrauen, als ben von so berühmten Chemikern wie Bergman Rirman gefundenen; für bie Anhänger bes neu aufkommenben Lavoisier'schen Systemes bot bie Schrift Wenzel's manches Abstoßende: das Festhalten an der Phlogistonhypothese (Wenzel glaubte auch noch bas Verhältniß angeben zu können, nach welchem Vitriolsaure und Phlogiston zu Schwefel vereinigt seien) bas Beharren bei älteren chemischen Jrrlehren (in ben Metall= salzen nahm z. B. Wenzel noch Metall als ben einen neben Saure als dem anderen Bestandtheil an) und selbst in bem Glauben an die Wahrhaftigkeit der Alchemie (von künstlicher Erzeugung von Silber ist auch in seiner Lehre von der Ver= wandtschaft die Rebe).

Aber ohne Anerkennung blieb auch J. B. Richter (1762—1807), welcher Das, was Wenzel gefunden haben sollte, wirklich gefunden hat, und über dessen Arbeiten etwas eingehender zu berichten volle Veranlassung vorliegt. Wenige Beispiele bietet die Geschichte unserer Wissenschaft, wo in gleichem Grade wichtige und wohlbewiesene Wahrheiten längere Zeit übersehen wurden, und wo, als das Verdienst der Entbeckung derselben

endlich zur Würdigung kam, es dem Entdecker noch geschmälert und zu erheblichem Theile mit Unrecht einem Anderen zuge= sprochen wurde.

Bon seinem ersten Auftreten in ber chemischen Literatur an schon seine Inaugural=Dissertation, 1789, handelte von ber Anwendung der Mathematik in der Chemie*) — hat Nichter fich bemuht, einzelne Gegenstände der Chemie einer mathematischen Behandlung zu unterwerfen. Sein Bestreben, allgemeinere Regelmäßigkeiten bezüglich ber Gewichtsmengen nachzuweisen, nach welchen sich Körper zu demischen Verbindungen vereinigen, gewann 1791 einen festen Ausgangspunkt; und von biesem aus arbeitete er rastlos weiter, nicht entmuthigt durch die Theilnahm= losigkeit, welche seine Leistungen fast bei Allen, durch die Mißbeutungen, welche sie bei Einzelnen seiner Fachgenossen währenb längerer Zeit fauben, festhaltend an seiner Ueberzeugung von ber Wahrheit und Wichtigkeit ber von ihm erlangten Resultate, sowohl berer, welche später als Naturgesetze von größter Be= beutung lehrend anerkannt worden sind, als solcher, welche mehr charakteristisch für seine Auffassung ber Verbindungsgewichte als Wesentliches bezüglich ber letteren ergebend waren.

Die Hoffnung, daß derjenige Theil der Chemie, welcher von den Verwandtschaften und quantitativen Verhältnissen der Elemente handele, mit der Zeit ein Theil der angewandten Masthematik werden könne, sprach Richter auch in dem, 1791 versöffentlichten ersten Stück seiner Wittheilungen "Neber die neueren Segenstände der Chymie" **) aus. Diese Schrift enthält sehr

^{*)} Diese Dissertation: Do usu mathesoos in chomia enthält übrigens noch Richts, was zu Richter's späteren Entdeckungen in näherer Beziehung stände; sie handelt hauptsächlich über die Ermittelung des specifischen Gewichtes, welches einem in einer Lösung oder in der Berbindung mit einer anderen Substanz befindlichen Körper zukomme.

^{**)} Die von Richter unter diesem Titel in elf Stüden 1791 bis 1802 gemachten Mittheilungen brachten außer Solchem, was die Erkenntniß der uns jest beschäftigenden Regelmäßigkeiten betrifft, noch mannichfaltige andere chemische Untersuchungen; den Stüden, welche wesentlich auf die Gewichtsverhältnisse chemischer Berbindungen Bezügliches enthalten, hat

Verschiebenartiges, und anscheinend ziemlich beiläufig auch eine Angabe über Etwas, mas zum Grundstein der Erkenntniß ber Gesetmäßigkeiten geworben ist, welche bie Zusammensetzungs= verhältnisse neutraler Salze beherrschen. In einem Aufsatze darüber, "Wie man Weinsteinsäure und concentrirte Essigsäure mit Vortheil beinahe zugleich bereiten könne", ist von der Ge= winnung von weinsaurem Kalk und essigsaurem Kali burch wechselseitige Zersetzung von essigsaurem Kalk und (neutralem) weinsaurem Kali die Rede. Richter bemerkt hierzu: "Wenn man ben dem angezeigten Verfahren alles gehörig beobachtet, so sowohl ber entstandene Kalchweinstein [weinsaure Kalk] ift als auch die erhaltene Terra foliata tartari [das essigsaure Kali] eine vollkommen neutrale Verbindung. Dieses gilt der Er= fahrung gemäß von allen Zersetzungen burch bie Doppelver= wandtschaft, insoferne bie zur Zersetzung angewandten Verbind= ungen ebenfalls neutral sind." "Hieraus folgt", fährt Richter nun weiter fort, "daß es ein bestimmtes Verhältniß zwischen ben Massen jeder neutralen Verbindung geben musse, und daß die Glieder der Verhältnisse von solcher Beschaffenheit sind, daß fie aus der Masse der neutralen Verbindungen selbst bestimmt werben können; ja daß auch, wenn ber eine Bestandtheil einer neutralen Verbindung als Glied des Verhältnisses zum andern Bestandtheil einer andern Verbindung dieser Art gehört, erste Bestandtheil der letztern Verbindung als ein Glied bes Verhältnisses betrachtet werden musse, so zum andern Bestand: theil der erstern neutralen Verbindung gehört. Wenn z. B. die Bestandtheile zweger neutralen Verbindungen A-a, a und B-b, b wären, so sind die Massen=Verhältnisse der durch die Doppelverwandtschaft entstandenen neuen neutralen Verbindungen! unveränderlich A—a: b und B—b: a." Offenbar aber musse man bafür, baß solche Verhältnisse sich unveränderlich

Richter von 1795 an den dem Buche der Weisheit entnommenen Spruch: $\Pi \acute{a} \nu \tau \iota \iota \ (\Theta E U \Sigma)$ $\mu \acute{e} \tau \varrho \dot{\omega}$ $\varkappa \alpha \grave{i}$ $\mathring{a} \varrho \iota \vartheta \mu \dot{\varphi}$ $\varkappa \alpha \grave{i}$ $\sigma \tau \alpha \vartheta \mu \dot{\varphi}$ $\delta \iota \acute{e} \tau \alpha \xi \varepsilon$ (Gott hat Alles nach Waß und Zahl und Gewicht geordnet) vorgesetzt.

mentlich wasserfreien Zustand berselben gelten lassen. — Uns hier noch in Betracht kommend ist noch Richter's da bereits ausgesprochene Ansicht: nach einigen von ihm angestellten Verssuchen sei es wahrscheinlich, "daß die Neutralitäten reiner chymischer Elemente gegen ein einzelnes berselben in bestimmter Progression fortgehen"; an dieser Ansicht und dem Versuche der Begründung berselben hat er nachher nur allzusehr festgehalten.

Die beiben folgenden Stucke ber Mittheilungen "Ueber bie neueren Gegenstände ber Chymie" — bas zweite murbe 1792, bas britte 1793 veröffentlicht — enthalten Nichts auf die Ge= setmäßigkeiten in ber Zusammensetzung demischer Verbindungen Was Richter bei der Fortsetzung seiner Unter= suchungen über biesen Gegenstand fand, legte er zunächst in einem Werke bar, welches er "Anfangsgrunbe ber Stöchnometrie ober Megkunst chymischer Elemente" betitelte und von bessen I. Theile der 1. Abschnitt, die reine Stöchiometrie ent= haltend, 1792 erschien. — In dem Vorberichte zu dieser Schrift bespricht Richter zunächst, daß alle die Wissenschaften, welche es mit Größen zu thun haben, auch ber Mathematik zugehören. Ihm selbst habe sich öfters die Frage aufgeworfen, ob und in wie ferne wohl die Chemie ein Theil ber angewandten Mathe= matik sei, und besonders rege geworden sei diese Frage ber so gewöhnlichen Erfahrung, daß zwen neutrale Salze, wenn sie einander zerlegen, wiederum neutrale Verbindungen machen; bie unmittelbare Folgerung, so ich hieraus zog, konnte keine andere senn, als daß es bestimmte Größenverhaltnisse zwischen ben Bestandtheilen der neutralen Salze geben musse." Die so eben erwähnte Thatsache erkennt Richter hier ausdrücklich als ben Ausgangspunkt für seine Bestrebungen abgebend an, Regelmäßigkeiten in ben Zusammensetzungsverhältnissen demis scher Verbindungen zu erforschen. Und so wichtig ist nach seiner Ueberzeugung die Erkenntniß dieser Regelmäßigkeiten für die Chemie, daß die Bezeichnung bieses Theiles des Wissens mit einem besonderen Namen ihm als angemessen erscheint. "Da Ropp, Entwidelung ber Chemie.

ber mathematische Theil ber Chymie", sagt er, "mehrentheils Körper zum Gegenstande hat, welche unzersetbare Materien ober Elemente sind, und die Größenverhältnisse zwischen ihnen bestimmen lehrt, so habe ich keinen kurzern und schicklichern Namen für diese wissenschaftliche Disciplin ausfindig können, als das Wort Stöch pometrie, von στοιχείον, welches in ber griechischen Sprache ein Etwas bebeutet, was sich nicht weiter zergliedern lässet, und uerpeir, welches Größenverhältnisse finden heißt." — Von dem durch Richter in ber Schrift selbst Dargelegten hebe ich hier zunächst nur bas Folgende hervor. Er unterscheibet solche zusammengesetzte Körper, beren einzelne bemerkbare Theile nicht alle gleichartig seien, als Mischungen; solche, beren bemerkbare Theile sämmtlich gleichartig seien, als Wenn eine Auflösung aus zwei Elementen Auflösungen. so beschaffen sei, daß keinem berselben, so lange es in ber Auf= lösung bleibe, die eigenthümlichen Merkmale zukommen, welche es vor der Auflösung hatte (wie z. B. die Reaction einer Säure ober eines Alkali's), so werbe eine solche Auflösung eine gesättigte ober neutrale, ober auch eine neutrale Verbinb= ung genannt. Als eine Erfahrung wird ausgesprochen: "Wenn zwei neutrale Auflösungen mit einander gemischt werden es erfolget eine Zersetzung, so sind die neu entstandenen Producte fast ohne Ausnahme ebenfalls neutrale; sind aber die Auflösungen beibe ober eine berselben vor der Mischung neutral gewesen, so sind es auch die nach der Mischung ent= standenen Producte eben so wenig"; und in einem Zusate be= merkt Richter noch: "Wenn also die Gewichte ober Massen zweier neutraler Verbindungen, die einander neutral zerlegen, A und B sind, und die Masse bes einen Elementes in A ist a, die des einen in B ist b, so sind die Massen der Elemente in A A—a und a, und die in B sind B—b und b. Die Massen= verhältnisse ber Elemente in den neutralen Verbindungen vor ber Zersetzung sind A-a: a und B-b: b; nach ber Zer= setzung aber sind die Massen der neu entstandenen Producte a + B - b und b + A - a, und das Massenverhältniß ihrer

Elemente a: B—b und b: A—a. Wenn also das Massens werhältniß in den Verbindungen bekannt ist, so ist solches auch in den neuentstandenen Producten bekannt." — Einer hier gezgebenen Erklärung eines Kunstausdrucks, dessen Richter sich später sehr häusig bedient hat, ist endlich noch zu gedenken: die Reihenfolge der Mengen analoger Elemente, welche mit einer constanten Quantität eines andersartigen Elementes neutrale Verbindungen bilden, wird als die Massen einer bezeichnet.

Dieser Schrift ließ Richter 1793 ben II. und ben III. Theil seiner Stöchiometrie, als ben angewandten Theil ber letteren enthaltend, folgen. Es sei jest Pflicht für ihn, sagte er, nach ber in bem I. Theile gegebenen Darlegung ber allgemeineren Gate über die Verbindung der Elemente und die dabei sich zeigenden quantitativen Verhältnisse die Anwendung bieser Cape auf ein= zelne chemische Gegenstände zu zeigen, bamit die reine Stöchiometrie nicht etwa in ben Augen ber unmathematischen Chemiker verbächtig und als ein hirngespinst erscheinen möge. werben die Einzelnheiten ber Versuche mitgetheilt, aus welchen Richter die Zusammensetzung von Salzen, zunächst salzsaurer und schwefelsaurer Erdsalze, folgert. 1000 Theile wasserfreie Salzsaure vereinigen sich, wie er aus biesen Bestimmungen ableitet, zu neutralen Salzen mit 734 Thonerbe, 858 Magnesia, 1107 Kalk, 3099 Baryt. Für biese Massenreihe alkalischer Erben gegenüber ber Salzsäure sucht er eine Gesetymäßigkeit (beren Auffindung er allerdings selbst als eine ber schwersten Aufgaben ber Stöchiometrie anerkennt), und er glaubt sie als barin be= stehend nachweisen zu können, daß die Zahlen jener Reihe Glieber einer arithmetischen, nach ben ungeraben Zahlen vor= schreitenden Reihe seien: a, a + b, a + 3b, a + 19b, wo a = 734 und b = 124,5. Aehnliches glaubt er auch für die Massenreihe berselben Basen gegenüber ber Vitriolsäure zu fin= ben, wenn ihm auch ba einzelne Schwierigkeiten vorkommen, bei deren Besprechung wir hier nicht verweilen dürfen; er glaubt eine Gesetzmäßigkeit in ben Zahlen bieser Massenreihen nach=

gewiesen zu haben: bag biese Zahlen Glieber bestimmter Reihen feien, und für die fehlenden Glieber berfelben hofft er, daß spa= tere Entbeckungen neuer Erben bieselben wenigstens theilweise Aber mit Bestimmtheit wird ausgesprochen, baß geben werben. bie verschiedenen Mengen Basen, welche mit einer constanten Menge (1(xx) Th.) wasserfreier Salzsäure neutrale Salze bilben, Dies auch mit einer und berselben Menge (1394) masserfreier Alltiossaure thun, und aus ber bekannten Zusammensetzung eines neutralen salzsauren Salzes sich auch die bes entsprechenben neutralen schwefelsauren Salzes berechnen lasse; und die Constanz hen gierhältnisses zwischen benjenigen Mengen ber beiben ge= unniten Cauren, welche bieselbe Menge einer Base neutralisiren, menbet Michter nachher auch bazu an, seine Bestimmungen ber Husammensetzung der salzsauren und der schwefelsauren Alkalien 111 controliren. — Auch die Massenreihen der Alkalien (des Auchtigen Alkali's als Dessen, was sich mit einer Saure zu f, a. Ammoniatsalze verbindet, des mineralischen und des vege= tabilischen Alkali's) gegenüber Salzsäure und Schwefelsäure alaubt Richter als regelmäßig vorschreitende Reihen nachweisen au tonnen, und merkwürdiger Weise bleibt die Regelmäßigkeit im Wesentlichen fortbestehenb, als er bemerkt, daß er zuerst burch ein Versehen die Zusammensetzung des salzsauren und des schwefelsauren Natrons ganz irrig berechnet hatte. "Die Massen ber bren alkalischen Salze, welche mit einer gleich großen Masse Vitriol= ober Salzsäure in Neutralität treten, sind die dren ersten Glieber zweger Reihen, bavon bie, welche ber Salzfäure zugehört, in benen unmittelbar auf einander folgenden ungraden Rahlen fortgehet, die andre aber noch überdies ein Product aus einer Größe in die ordentlich auf einander folgenden Zahlen ben sich führet" — so formulirte Richter, mas er als Gesetz= mäßigkeit für die Zusammensetzung der neutralen Alkalisalze gefunden zu haben glaubte, in einer Weise also, welche baran zweifeln lassen könnte, ob er die Constanz des Verhältnisses zwischen den zwei Mengen des flüchtigen, bann benen bes mi= neralischen und benen bes vegetabilischen Alkali's eingesehen

habe, beren eine eine bestimmte Menge Salzsaure, die andere bieselbe Menge Schweselsäure neutralisirt; aber die Zahlen, welche er (für bie Natrousalze als berichtigte) giebt, entsprechen boch bieser Constanz bes Verhältnisses (1000 Th. Salzsäure gegenüber seien 889 Th. flüchtiges Alkali, 1699 Natron, 2239 Rali die neutralisirenden Mengen, in einer gleichsalls nach ben ungeraben Bahlen vorschreitenben arithmetischen Reihe a, a + 3b, a + 5b abgebend; für 1000 Th. Schwefelsäure seien die ent= sprechenden Mengen 638, 12184/9, 16058/9). — Richter wendet sich bann zu der Ermittelung der Massenreihen der alkalischen Erben und ber eigentlichen Alkalien gegenüber ber Salpeterfaure, und für diese Reihen glaubt er wiederum solche Gesetmäßig= keiten, wie die vorerwähnten, nachweisen zu konnen. — Er bespricht schließlich die für die Zusammensetzung der neutralen Salze ber Alkalien und Erben von anderen Chemikern ange= gebenen Resultate, und daß diese, namentlich die von Rirwan gefundenen, mit der Fortbauer der Neutralität bei der gegen= seitigen Zersetzung zweier neutraler Salze in Wiberspruche steben; bei ber Darlegung, wie diese Resultate unter einander und mit ben von ihm ermittelten bifferiren, stellt Richter die letteren selbst zusammen, und bie ba von ihm gegebenen Bahlen mogen hierhergesetzt werden. Nach ber von Richter bamals (1793) erlangten Kenntniß werben neutralisirt 1000 Th.

Schwefelfäure		Salzfäure	Salpeterfäure .	
burch	1606	2239	1143	Rali
·	1218	1699	867	Natron
	638	8 8 9	453	flücht. Alt.
	2224	3099	1581	Baryt
	79 6	1107	565	Ralt
	616	858	438	Magnesia
	52 6	734	374	Thonerde.

Schon eine oberflächliche Betrachtung dieser Zahlen — für beren Feststellung Richter wohl auch in mehreren Fällen ben Regelmäßigkeiten, an welche er glaubte, Rechnung trug und kleinere Correctionen der direct gefundenen Zahlen als zulässig ansah — zeigt uns, wie unrichtig sie, einzeln genommen, waren,

während doch ein richtiger Gedanke sie verknüpft und in der Proportionalität entsprechender Zahlen der verschiedenen Columnen sich kundgiebt.

In dem Vorstehenden habe ich die wichtigsten der von Richter in seiner Stöchiometrie mitgetheilten Resultate, soweit dieselben auf die quantitative Zusammensetzung neutraler Salze Bezug haben, kurz anzugeben versucht. Es enthält bieses Werk außerbem noch vieles Andere: einen Grundriß ber Chemie und eine Einführung in die Algebra; neben ber Besprechung ber Gewichte, nach welchen sich Säuren und Basen zu neutralen Salzen vereinigen, auch ausführlichste Discussionen über bie specifischen Gewichte, welche solchen Körpern in bem reinen Bu= stande zukommen, und über bie Beziehungen zwischen bem specifischen Gewichte von Lösungen berselben zu bem Gehalt an Gelöstem; eingehenbste Erörterungen, baß bie s. g. Massenreihen zugleich quantitative Verwandtschaftsreihen seien: innerhalb gewisser Gruppen (ber ber Erben ober ber Alkalien; aber man burfe nicht Glieber verschiebener Gruppen unter einanber vergleichen) von verschiedenen Basen biejenige bie größere Ber= wandtschaft zu einer Saure besitze, von welcher bie größere Menge zu der Neutralisation dieser Säure erforderlich sei, An= wendungen bieses Princips zur Erklärung demischer Borgange und Vermuthungen, was wohl in benjenigen Fällen noch mit ins Spiel komme, welche mit biesem Princip nicht im Einklange Was nur immer in ber Chemie quantitativer Bestimm= ung sich fähig zeigt, zog Richter in ben Kreis seiner stöchio= metrischen Betrachtungen; und nachbem er 1793 (in bem britten Stucke seiner Mittheilungen über bie neueren Gegenstände ber Chemie) einen "Entwurf eines Systemes ber Phlogologie ober kurzgefaßte Theorie ber Phlogurgie" gegeben hatte (unter Phlo= gologie verstand er die Renntniß der qualitativen und quanti= tativen Verhältnisse, auf welchen die Erscheinungen des Brennens und Leuchtens beruhen), veröffentlichte er 1794 ben 2. Abschnitt bes I. Theiles seiner Stöchiometrie, die reine Thermimetrie und Phlogometrie enthaltend (d. h. die Untersuchung der quanti=

tativen Verhältnisse, nach welchen sich der Wärmestoff mit den Körpern vereinige und auf welchen das Verbrennen der Körper beruhe).

Was Richter in seiner Stöchiometrie den Chemikern bot, fand keine Würdigung. In bem, 1795 veröffentlichten vierten Stude seiner Mittheilungen über die neueren Gegenstände ber Chemie sagt Richter selbst, ber Inhalt jenes Werkes scheine als eine unfruchtbare Speculation betrachtet zu werben. einmal versucht er in dieser Schrift, das chemische Publicum mit der stöchiometrischen Behandlung chemischer Gegenstände be= tannt zu machen, und unter biesem Gesichtspunkte legt er bar, was er bezüglich ber Verbindungen der Flußsäure gearbeitet habe und was sich aus der Bergleichung dieser Resultate mit ben schon früher gefundenen ergebe. Wichtig ist hier vor Allem bie, beutlicher als vorher ausgesprochene Erkenntniß, daß die verschiedenen Mengen analoger Substanzen — nach Richter's Ausbrucksweise beterminirter Elemente —, welche sich mit einer und berselben Quantität eines anbersartigen Körpers — eines beterminirenden Elementes — zu neutralen Verbindungen vereinigen, unter sich in bem nämlichen Verhältnisse stehen, welcher auch dieser andersartige Körper sei: "Wenn P die Masse eines beterminirenden Elementes, wo die Massen seiner determinirten Elemente a, b, c, d, e u. s. w. sind, Q aber die Masse eines anderen determinirenden Elementes ist, wo die Massen seiner beterminirten Elemente α , β , γ , δ , ϵ u. s. β , δ , δ och so δ jederzeit a und α , b und β , c und γ , d und δ , e und ϵ einerlen Element bezeichnen, und sich die neutralen Massen P 4- a und $Q + \beta$, $P + \alpha$ und $Q + \gamma$, $P + \alpha$ und $Q + \alpha$ u. s. w. so durch die doppelte Verwandtschaft zerlegen, daß die daraus entstandenen Produkte wiederum neutral sind, so haben die Massen a, b, c, d, e u. s. w. eben das quantitative Verhältniß unter einander, als die Massen α , β , γ , δ , ε u. s. w." Beweis für diesen Sat wird darauf gestützt, daß die Fortbauer der Neutralität nach der wechselseitigen Zersetzung nur bei der angegebenen Constanz der Verhältnisse statthaben könne, und

weiter noch bemerkt, daß diese auch noch für mehr als zwei solche Reihen gelten musse. "Dieser Lehrsat", sagt Richter, "ist ein wahrer Probirstein ber angestellten, sich auf Neutra= litäts=Verhältnisse beziehenben Versuche; benn wenn bie empirisch aufgefundenen Verhältnisse nicht von ber Beschaffenheit sind, wie sie bas Gesetz ber wirklich vorhandenen mit unveränderter Neutra= lität begleiteten Zerlegung burch bie boppelte Berwandtschaft erforbert, so sind sie ohne weitere Untersuchung als unrichtig zu verwerfen, und es ist alsbann in ben angestellten Versuchen ein Jrrthum vorgefallen"; letteres sei für die von Kirman Aber angegebenen Zusammensetzungsverhältnisse erkennbar. auch die Anwendbarkeit des angegebenen Sates, um aus den erperimental ermittelten Zusammensehungsverhältnissen einzelner neutraler Salze die anderer vorausberechnen zu lassen, ist von Richter klar eingesehen; betrachtet er es gleich noch als nüt= lich, neben ber Vorausberechnung der Verhältnisse auch die di= recte Bestimmung berselben vorzunehmen, so hält er boch bie lettere keineswegs mehr für nothwendig. Was er vorher schon "baß bie Massen sowohl alkalischer Salze als auch alkalischer Erben, wenn sie mit gleich großer Masse irgend einer ber bren übrigen flüchtigen mineralischen Säuren die Neutralität behaupten, immer einerlen Verhältniß gegen einander behalten", weist er als auch gegenüber ber vierten flüchtigen Mineralsäure, der Flußsäure zutreffend nach, sofern die jetzt von ihm für 1000 Th. Flußsäure gefundenen Neutralisationsmengen Kalk und Kali fast genau in demselben Verhältnisse stehen, wie die früher für 1000 Th. Salzsäure ermittelten Mengen bieser Ba= fen; und das Verhältniß der Neutralisationsmengen Rali, Natron und flüchtiges Alkali, wie er diese für Salzsäure ge= funden, als auch für Flußsäure gültig betrachtend berechnet er bie auf 1000 Th. Flußsäure kommenden Neutralisationsmengen Natron und flüchtiges Alkali aus der direct ermittelten Neutralisationsmenge Kali. Daß biese Mengen ber brei Alkalien eine ebensolche Reihe bilden, wie sie früher schon (S. 258 f.) von Richter angenommen worden war, ist selbstverständlich; unb

auch für bie ber Flußsäure zukommenben Neutralisationsmengen ber Erben findet er das Vorschreiten in der bereits (S. 257) angezeigten arithmetischen Reihe (in welche sich ihm allerbings bie Thonerbe nicht fügen will) wieber. — Welche Regelmäßig= teiten in ben Reihen ber Alkalien und ber Erben bezüglich ber zur Reutralisation einer constanten Quantitat einer Gaure nothigen Mengen herrschen, betrachtet Richter als festgestellt, und er wendet sich nun bazu, auch für die zur Neutralisation einer constanten Menge einer Base nothigen Mengen ber vier flüchtigen mineralischen Sauren eine Regelmäßigkeit ausfindig zu machen. In eine arithmetische Reihe lassen sich biese Mengen nicht bringen; Richter versucht es mit einer geometrischen und kommt benn auch zu bem ihn befriedigenden Resultate, die Mengen Fluß= jaure, Salzfäure, Schwefelsaure und Salpetersaure, welche bie namlice Quantität einer Base neutralisiren, seien bas erste, britte, vierte und fünfte Glied ber geometrischen Reihe c, c d, c d3, c d5, c d7 . . . (für 1000 Th. Magnesia seien z. B. biese Mengen 696,4, 1160,0, 1630,0, 2290,4; c = 696,4 und d = 1,1854).

In bem, gleichfalls 1795 veröffentlichten fünften Stude von Richter's Mittheilungen über die neueren Gegenstände ber Chemie findet sich nichts auf Stöchiometrie Bezügliches, bessen hier zu ermähnen märe; in bem sechsten, 1796 erschienenen aber, welches "bie Neutralitäts=Ordnung verbrennlicher Gauren" zum hauptsächlichen Gegenstande hat, sucht er bie Regelmäßig= keiten in ben Neutralisationsmengen kohlenstoffhaltiger Sauren Es genügt, die Resultate, zu welchen er kommt, festzustellen. turz anzugeben. Auch für solche Säuren findet er die zur Neutralisation nöthigen Mengen verschiebener Basen in benselben Verhältnissen unter einander stehend, wie sich diese ihm für die porher besprochenen Mineralsäuren ergeben hatten; für bie kohlenstoffhaltigen Säuren (Rohlensäure, das damals als Fettfaure Benannte, Dralfaure, Ameisensaure, Bernsteinsaure, Effig= säure, Citronsäure, Weinsäure) aber glaubt er nachweisen zu können, ihre Neutralisationsmengen gehören wieberum einer

geometrischen Reihe a, a b, a b², a b³... an, einzelne Glieber berselben abgebend, und für die bazwischen sehlenden Glieber dieser Reihe sei zu erwarten, daß sie durch noch zu untersuchende kohlenstoffhaltige Säuren besetzt werden.

Das auch noch 1796 erschienene siebente Stud jener Mittheilungen enthält nur wenig uns hier in Betracht Rommenbes: ben Beweis, bag von Bergman angegebene Busammensetzungs= verhältnisse neutraler Salze mit der Fortbauer der Neutralität _ bei wechselseitiger Zersetzung unvereinbar seien und nicht richtig sein können, und eine vorläufige Notiz über die Neutralisations= menge des Strontians, wonach diese Erde die Stelle a + 11b in ber S. 257 besprochenen (von Richter nachher in ben Zahlen= werthen für uns unerheblich abgeänderten) Reihe einnähme. — Eine genauere Untersuchung ber Verbindungsverhältnisse bes Strontians, welche Richter in bem, 1797 veröffentlichten achten Stücke ber genannten Mittheilungen vorlegt, läßt ihn zwar das lettere Resultat als unrichtig erkennen; aber ein Zweifel baran, daß die von ihm angegebene Reihe die für die Neutralisationsmengen ber erbigen Basen gültige sei, kommt ihm nicht, sonbern seine neuen Bestimmungen lassen ihn einen weiteren Beweis bafür barin sehen, bag ber Strontian in bieser Reihe jest die Stelle a - |- 9b einnehme. Auch die Ueberzeug= ung, daß die Neutralisationsmengen der Alkalien Glieder einer solchen Reihe seien, wie er sie früher (vgl. S. 259) aufgestellt hatte, wankt bei ihm nicht, wenn er gleich jene Mengen, und welche Stelle ber Reihe bas Ratron einnehme, durch neue Ver= suche erheblich anders findet als früher (für 1000 Th. Schwefel= säure giebt er jest als Neutralisationsmengen 672,1 flüchtiges Alkali, 858,6 Natron, 1604,6 Rali, als die Glieber a, a + b, a - 5b jener Reihe abgebend). In bem Aufsuchen von Reihen für die Verbindungsgewichte noch anderer Körper geht nun Richter um so zuversichtlicher vor. Für die Gewichtsmengen Wasserstoff, Stickstoff, Kohlenstoff, Phosphor und Schwefel, welche sich mit derselben Quantität Sauerstoff zu Wasser, Sal= peterfaure, Rohlenfaure, Phosphorsaure und Schwefelfaure ver-

einigen, glaubt er nachweisen zu konnen, baß sie Stellen in einer Reihe einnehmen, beren Glieber Quotienten seien, wie sie sich bei Division einer Constanten durch Zahlen ergeben, beren Differenzen in ber Ordnung ber s. g. Triangularzahlen machsen; anders ausgebrückt: die Quantitaten Sauerstoff, welche fich mit einer und berselben Menge jener Glemente zu ben ge= nannten Berbindungen vereinigen, seien Glieder einer ariths metischen Reihe, beren Differenzen in ber Ordnung ber s. g. Triangularzahlen vorschreiten. Solcher Behauptungen ist hier zu ermähnen, aber specieller ist auf sie (bie sich übrigens auch auf durchgängig unrichtige Annahmen der Zusammensetzungs= verhältnisse stütten) nicht einzugehen. Richter untersucht nun auch die Mengen verschiedener metallischer Substanzen, welche mit berselben Quantität Schwefelsäure Salze bilben, und finbet sie wieder in eine Reihe gehörig: eine, beren Differenzen nach ber Ordnung ber ganzen Zahlen machsen. Jebe Gattung demischer Elemente, meint er jett, habe als für sie harakteristisch eine eigene Ordnung ber Verbindungsgewichte, und wer Dies aufmerksam und unparteiisch betrachte, musse wohl anerkennen, baß hier wichtige Wahrheiten noch tief verborgen liegen, zu be= ren Kenntniß zweckmäßig angestellte und burch Mathematik ge= leitete Versuche führen werben. Aber neben solchen nuplosen Bemühungen, Regelmäßigkeiten in ben Verbindungsgewichten verschiedener Körper zu finden, stehen wiederum auch Resultate von größter Einfachheit und Wichtigkeit. Richter erkennt, baß bie zur Hervorbringung neutraler Salze auf dieselbe Quantität einer Saure (er zeigt es für bie Schwefelsaure) nothigen Mengen verschiedener Metalle bei der Salzbildung die nämliche Menge Sauerstoff aufnehmen: baß, wie man nachher sagte, in den mit berselben Quantität einer Säure zu neutralen Salzen verbundenen Mengen verschiebener Orybe gleichviel Sauerstoff enthalten sei; er beweist Dies aus ben Erscheinungen ber Ausfällung eines Metalles burch ein anderes und namentlich auch aus der Fort= bauer ber Neutralität bei wechselseitiger Zersetzung von Metall= Und an diese Erkenntniß knupft er bezüglich der unsalzen.

gleichen Mengen verschiebener Metalle, die mit derselben Quanztität einer Säure sich zu Salzen vereinigen, die Folgerung, daß von einem Metall eine um so größere Wenge in eine solche Versbindung eingehe, je weniger Sauerstoff das Metall zu seiner Verkalkung nöthig habe.

Die lettbesprochenen Untersuchungen führen Richter bei seinen Bestrebungen, Gesetzmäßigkeiten für bie Berbindungs= gewichte der Körper nachzuweisen, über das Gebiet hinaus, welches ihn zuerst und während längerer Zeit beschäftigt hatte. Von der Betrachtung der Zusammensetzungsverhältnisse neutraler Salze ausgehend war er jett zu ber Betrachtung ber Verhält= nisse gekommen, nach welchen sich Sauerstoff mit anderen Kör= pern und namentlich mit Metallen vereinigt. Auch diese Ber= hältnisse sind nach seiner Auffassung ganz bestimmte; und wenn er sich bahin ausspricht, daß die Menge Sauerstoff, welche mit einem Metall in einem Salze besselben vereinigt sei,, keineswegs allgemein die nämliche sein musse, wie die bei der Verkalkung bes Metalles für sich bem letzteren zutretende, so thut er Dies auf Grund ber Beachtung von Thatsachen (ber Eristenz von Superoryden und Suboryden), welche diese seine Ansicht -wenn auch nicht für alle von ihm angeführten Fälle — als eine berechtigte erscheinen lassen. — Die weitere Erforschung ber Verhältnisse, nach welchen sich die Metalle mit Säuren und mit Sauerstoff vereinigen, ist ber hauptsächlichste Gegenstand bes 1798 veröffentlichten neunten Stückes von Richter's Mittheil= ungen über die neueren Gegenstände ber Chemie. Für die schon früher untersuchten Metalle, für andere noch sucht er die Stellen, welche sie in einer solchen Reihe besetzen, wie er sie bereits vor= her (vgl. S. 265) angenommen hatte. Ich muß auch hier mich ber Anführung von Ginzelnheiten enthalten, aber hervorzuheben ist, daß Richter jest bereits die mehrfachen Verhältnisse mit Bestimmtheit unterscheibet, nach welchen einige Metalle, Gisen und Quecksilber, mit Sauerstoff in Salzen vereinigt sein Namentlich für bas Quecksilber legt er bar, baß ihm zwei Orybationsstufen zukommen, welche ber Salzbilbung fähig

find, und beren jebe eine ganz bestimmte Zusammensetzung habe und mit dieser bei Umsetzung des sie enthaltenben Salzes mit einem anderen neutralen nach boppelter Bermanbtschaft in bas neu entstehende Quecksilbersalz übergehe; er erörtert, daß die Salze jedes dieser Oryde nur schwierig rein und mit den ihnen wirklich zukommenben Zusammensetzungsverhältnissen barzustellen seien, aber auch, daß man in Lösungen, welche Quecksilbersalze nach zwischenliegenben Berhältnissen zusammengesetzt enthalten, nur Mischungen jener reinen Salze habe. — Auch bas 1800 erschienene zehnte Stück jener Mittheilungen behandelt haupt= sächlich die Verbindungsverhältnisse von Metallen; ich bemerke bezüglich seines Inhaltes hier nur, daß Richter jett auch für bie Berbindungsgewichte ber metallischen Säuren (ber Wolfram= säure, Chromsäure, Arsensäure, Molybbansäure und arsenigen Saure) gegenüber einer constanten Menge berselben Base zu finden glaubte, sie seien Glieber einer bestimmten — nicht wie bei anderen Sauren einer geometrischen, sondern einer arith= metischen — Reihe.

Sehr wenig Beachtung und noch weniger Anerkennung war bis dahin Richter's Arbeiten zu Theil geworden, der Wichtigsteit der von ihm erlangten Resultate ungeachtet. Er hatte nachgewiesen, wie man die bei den Analysen einzelner neutraler Salze gefundenen Zusammensehungsverhältnisse durch Vergleichsung derselben controliren und wie man die Zusammensehung neutraler Salze voraussagen könne, wenn die gewisser anderer vorher bestimmt ist; er hatte die Constanz des Verhältnisses zwischen den Neutralisationsmengen der verschiedenen Säuren oder Basen gegenüber derselben Quantität irgend einer Base oder Säure, er hatte die Constanz des Sauerstoffgehaltes in den

^{*)} Als so wichtig sind Richter's stöchiometrische Arbeiten später betrachtet worden, daß man geradezu — so Schweigger in Dessen Journal für Chemie und Physik, Bd. XI, S. 453 — aussprechen zu können geglaubt hat, unläugbar nehme erst mit ihnen die höhere wissenschaftliche Chemie ihren Anfang.

Mengen verschiedener Metallorybe, welche mit berselben Quantität einer Saure neutrale Salze bilben, erkannt unb, Proust voran= eilend, die Ueberzeugung gewonnen, daß die Metalle sich mit Sauerstoff nur nach ganz bestimmten Verhältnissen vereinigen und Dies auch für die Metalle gelte, welche mehrerer Orydations= stufen fähig sind. Er war bereits 1798 so weit vorgeschritten in ber Ginsicht, wie die Bekanntschaft mit ben Zusammensetzungs= verhältnissen ihrerseits ber analytischen Chemie Hülfsmittel zu gewähren vermöge, daß er damals die Principien der s. g. in= birecten Analyse, wie diese jest noch Anwendung findet, dar= legen konnte: die Principien der Ermittelung des Werhaltnisses, nach welchem zwei Substanzen mit einander gemengt sind, nicht auf Grund wirklicher Scheidung berselben, sonbern durch Con= statirung ber Gewichtsänberungen, welche bas Gemenge bei ge= wissen demischen Umwandelungen seiner Bestandtheile erfährt, ober durch die Bestimmung bes Gewichtes einer Verbindung, welche ein gemeinsamer Bestandtheil ber beiben Gemengtheile zu bilben vermag, u. s. w.; und richtig beurtheilte er damals schon nicht nur, in wie zahlreichen Fällen man sich bieses Verfahrens bebienen könne, sonbern auch, wann basselbe zulässig sei und wann es nur unsichere Resultate gebe. — Ohne Ginwirkung auf die Chemie, wie diese bis gegen das Ende des vorigen Jahrhunderts durch die meisten und die bedeutendsten Chemiker repräsentirt mar, blieben jeboch biese Entbeckungen. In jeber ber im Vorhergehenben genannten Schriften sprach Richter seine Ueberzeugung aus, daß die von ihm gefundenen stöchio= metrischen Resultate begründete seien und für die Chemie den größten Nuten versprechen; aber diese Schriften selbst murben nur wenig beachtet. Konnte sich auch Richter 1799 barüber freuen, daß er von dem ersten Stude seiner Mittheilungen über die neueren Gegenstände der Chemie eine neue Auflage zu besorgen hatte, so war boch auch für ihn Grund genug vor= handen, sich bedauernd barüber auszusprechen, daß seine späteren und von ihm selbst als wichtiger betrachteten Arbeiten so wenig Verbreitung gefunden hatten. Seine Stöchiometrie, sagte er ba,

fei mit dem Versorgungsposten eines Labenhüters begnabigt worden, obgleich sie einer gesunden und kraftvollen Constitution genieße; und was die späteren Stücke jener Mittheilungen bestrifft, hatte er 1798 nicht nur über die kleine Zahl abgesetzter Exemplare zu klagen sondern auch offen davon zu sprechen, daß sein Verleger Bedenken trage, seine Arbeiten ferner noch drucken zu lassen, da die Käufer sehlen.

Die Gründe bafür, bag bie Schriften Richter's in Deutschland, wo man boch an ber Chemie und ben Fortschritten ber= selben lebhaften Antheil nahm, so wenig beachtet wurden, ergeben sich theilweise aus schon früher Gesagtem; aber auf noch einiges Andere ist hier aufmerksam zu machen. — Was ich S. 260 bezüglich bes Inhaltes von Richter's Stöchiometrie hervorgehoben habe: daß die Forschungen, welche auf die Re= gelmäßigkeiten in ben Zusammensetzungsverhältnissen demischer Berbindungen näheren Bezug haben, dargelegt murden untermengt mit solchen, die mit diesem Gegenstande nur mittelbar ober kaum verknüpft sinb, gilt auch für die späteren Schriften Daß die Feststellung ber Verbindungsgewichte Richter's. analoger Substanzen auch Etwas über die Größen der Ver= wandtschaft berselben zu einem anderen Körper lehre: bie Neutralisationsgewichte verschiebener Sauren z. B. gegenüber berselben Base, ober verschiebener Basen gegenüber berselben Gaure, auch die Reihenfolge ber Verwandtschaftsgrößen ber zu einer Art — ober einer Abtheilung einer Art — gehörigen Körper gegenüber einem anbersartigen Körper geben ober boch zu ben Bermanbtschaftsgrößen in einer bieselben bedingenden Beziehung stehen, — diese Vorstellung zieht sich als eine hartnäckig festge= haltene in mehr ober weniger weitläufigen Erörterungen durch Richter's Mittheilungen bis 1800 hin, zu welcher Zeit er zwar auch noch für solche Fälle, welche dieser Ansicht wider= sprechen, Erklärung in ber Berücksichtigung ber Schwerloslich: keit von Salzen sucht, aber boch auch für einzelne Gruppen analoger Substanzen es gerabezu anerkennt, daß für ihre Glieber die Größen der Verwandtschaft zu bemselben andersartigen

Körper in keiner Weise als im Verhältnisse ber Verbindungsgewichte der ersteren stehend betrachtet werben konnen. — Das ausführlichere Eingehen auf biese und ähnliche Erörterungen, welche zu der Erkenntniß der Zusammensetzungsverhältnisse der chemischen Verbindungen an sich Nichts beitrugen, erschwerte entschieden, verstehen zu lassen, mas Richter in letterer Beziehung wirklich gefunden hatte, und erschwert es jetzt noch, so baß bas Durchgehen ber Richter'schen Schriften keineswegs in leichterer Weise erseben läßt, wie klar sich schon ihm wichtige Gesetze erschlossen hatten, welche jene Verhältnisse betreffen. Die Beweisführung für biese Gesetze tritt zubem in seinen Dar= legungen fast zuruck gegen bie, welche er für Regelmäßigkeiten geben zu können glaubte, die seit lange als nicht so, wie er meinte, bestehend erkannt sind. Daß die verschiedenen Mengen analoger Substanzen, welche sich mit berselben Quantität eines andersartigen Körpers vereinigen, auch bei wechselnber Natur bes letteren unter sich in constanten Verhältnissen stehen, ist von Richter bargelegt worben; aber als Hauptresultat seiner Forschungen hebt er boch immer hervor, daß jene Mengen Glieber ganz bestimmter Reihen seien, von beren noch fehlenben Gliebern er glaubte, daß sie durch später zu entbeckende Sub= stanzen besetzet werden mögen und Anzeichen für die Eristenz solcher noch unbekannter Substanzen abgeben. Arithmetische Regelmäßigkeiten für die Zahlen aufzufinden, welche als Ver= bindungsgewichte ben zu einer und berselben Gruppe gehörigen Substanzen zukommen, — bies Problem, welches neuerer Zeit von verschiebenen Chemikern behandelt worden ist, glaubte schon Richter lösen zu können: auf sehr unzuverlässige Bestimmungen der da in Betracht kommenden Zahlen hin; wir haben gesehen, wie er an ben einmal von ihm aufgestellten Reihen festhielt, auch wenn erneuete Untersuchungen ihm die für sie zu Grunde zu legenden Zahlenwerthe und selbst die Stellen, welche in diesen Reihen durch gewisse Substanzen ein= genommen werben, ganz anders ergaben als früher. Das vor= zugsweise Verweilen Richter's bei biesen Reihen, welche kunst= lich construirt und zum Theil schwer zu verstehen waren, gab auch ein erhebliches Hinderniß dafür ab, daß die von ihm gestundenen wichtigeren Resultate bei den Chemikern Würdigung fanden.

Aber namentlich wurde Dies burch Richter's Stellung zu bem bamals in Aufnahme gekommenen antiphlogistischen Sy= steme veranlaßt. Als in bem letten Decennium bes vorigen Jahrhunderts bieses System auch in Deutschland zur Anerkenn= ung gelangt war, erschien hier wie in anberen Ländern ben Anhangern der neuen Lehre diese als die einzige zulässige Grund= lage für ersprießliche Ausbildung der Wissenschaft, und ein ruchaltloses Bekennen zu bieser Lehre murbe von Denen ver= langt, welche ihre Arbeiten als auf ber Höhe bes bamaligen Wissens stehend oder gar über bieselbe hinausführend gewürdigt sehen wollten. Was unter Festhalten ber Ansichten und in ber Sprache der Phlogistontheorie veröffentlicht wurde, hatte min= bestens ben Schein, baß es hinter ben durch Lavoisier zur Geltung gebrachten Fortschritten ber Chemie zurückgeblieben sei, gegen sich und wurde barauf hin von Vielen ohne nahere Pruf= ung zur Seite geschoben. Damals murbe — wie es auch später noch oft genug vorgekommen ist — für die Beurtheilung einer Arbeit nicht etwa nur ihr Inhalt sonbern auch bie Sprachweise, in welcher ber Inhalt bargelegt war, als maßgebend betrachtet; und die Sprachweise, beren sich Richter bei ber Mittheilung seiner Entbedungen mährend längerer Zeit bediente, ließ ihn als hartnäckig noch in ben burch Lavoisier wiberlegten Irr= lebren bes Stahl'schen Systemes befangen erscheinen.

Merkwürdig ist es in der That, daß die Phlogistontheorie, welche doch zunächst zur Erfassung und Erklärung qualitativer Borgänge aufgestellt war, später gerade noch von Denen sestzgehalten wurde, welche vor allen Anderen sich zu einer Erkenntniß der Regelmäßigkeiten in der quantitativen Zusammensetzung chemischer Verbindungen erhoben. Daß Cavendish, welchem sich (vgl. S. 248 f.) zuerst die Einsicht in die Constanz der Aequivalenzverhältnisse verschiedener Säuren und Basen erschloß, Ropp, Entwickelung der Chemie.

ein unbeugsamer Anhänger ber Phlogistontheorie war, wurde S. 74 f. besprochen. Auch Richter stand ganz und gar auf bem Boben dieser Theorie, als er die Entbeckungen machte, welche seinen Namen in der Geschichte der Chemie unvergeglich sein lassen. Nicht etwa nur in seiner 1789 veröffentlichten Erstlingsschrift (vgl. S. 253) — in welcher er u. A. zeigen wollte, wie man auf das specifische Gewicht des in Verbindungen enthaltenen Phlogistons schließen könne — bekannte er sich als einen Anhänger ber Stahl'schen Lehre. Auf ganz oberfläch= liche und ungenügenbe Bekanntschaft mit Lavoisier's Arbeiten hin bestritt er 1791, in bem ersten Stücke seiner Mittheilungen über die neueren Gegenstände der Chemie, die Ansichten bieses Forschers über die Verbrennung und speciell über die Ursache ber Gewichtszunahme bes Phosphors bei ber Verbrennung zu Phosphorsaure, und auffallend unrichtig waren allerdings für jene Zeit seine Urtheile in Allem, was die Hauptsache betrifft, hatte er gleich Recht in Einzelnem aber Untergeordnetem (so z. B. darin, daß sich das Gewicht ber aus einer gemissen Menge Phosphor entstehenben Menge Phosphorsaure nicht aus der Differenz ber Gewichte einer mässerigen Lösung berselben eines gleichen Volumes reinen Wassers ableiten lasse). in seiner Stöchiometrie betrachtete er 1792 die Metalle als aus metallischen Erben ober metallischen Säuren und Phlogiston, ben Schwefel als aus Vitriolsäure und Phlogiston bestehend. In bem britten Stude ber eben genannten Mittheilungen ver= suchte er 1793 eine Kritit bes antiphlogistischen Systemes, in welcher er jett zwar bie Wirkung bes athembaren Theiles ber Luft bei Berbrennungs= und Verkalkungserscheinungen bezüglich ber ba statthabenben Gewichtsänderungen anerkannte, aber auch für die Eristenz bes Phlogistons — welches er nun als gewicht= los ansah — verlässige Beweise geben zu können glaubte, und an der Ueberzeugung von der Eristenz des Phlogistons hielt er bis an das Ende des vorigen Jahrhunderts fest. Für die Dar= legung der von ihm entbeckten Regelmäßigkeiten war es aller= bings von keinem Belang, ob er die Säuren als unzerlegbare

•

Rörper ober als Sauerstoffverbindungen, ob er dann bie Metall= oryde als aus ben Metallen burch Zutreten von Sauerstoff ober als durch Zutreten von Sauerstoff unter gleichzeitiger Ausscheibung von gewichtlosem Phlogiston entstehend betrachtete. Aber für seine Zeitgenossen waren solche Ansichten, die bem neuen Systeme widersprachen, Zeugnisse bafür, daß Richter nichts Gescheibtes bringe (sagte boch Dieser selbst 1799, ein strenger Antiphlogistiker bedrohe jeden anders Denkenden mit ber Erklarung in die Reichsacht ber gesunden Vernunft), Richter hat in bem Beharren in diesen Ansichten burch seine benselben entsprechende Ausbrucksweise bas Verständniß bes von ihm Sefundenen Anderen recht erschwert. Beinlich gewissenhaft giebt er stets seiner lleberzeugung Ausbruck, daß ein reguli= nisches Metall aus einem Substrat und Phlogiston, ein Metall= talt aus biesem Substrat und Sauerstoff bestehe, und statt ein= fach mit seinen Zeitgenossen von ber Orybation eines Metalles zu sprechen, rebet er von der Lebensluftstoffung des Substrates eines Metalles unter gleichzeitiger Entbrennstoffung besselben. Bahrend er einerseits Neues und erheblich über die Grenzen bes bamaligen Wissens Hinausführenbes barlegte, hielt er anbererseits an Ansichten fest, über welche bie Chemie bamals be= reits hinaus war; als zurückgeblieben in ber Wissenschaft mochte er auch Vielen banach erscheinen, wie er noch die, ber neuen chemischen Generation keineswegs mehr geläufigen alteren chemischen Zeichen fortwährend gebrauchte. Das Lesen seiner Schriften wurde badurch erschwert, und auch durch die Anwend= ung neuer, nicht glücklicher Benennungen (Salpeterschwefel z. B. für Stickstoff, Wasserschwefel für Wasserstoff) für einzelne Substanzen, für welche andere Bezeichnungen bereits ziemlich all= gemein angenommene waren.

Alles Dies trug bazu bei, daß Richter's Schriften — gerade so weit sie die Regelmäßigkeiten in den Zusammensetzungs= verhältnissen chemischer Verbindungen betrafen — bei weitaus den Meisten seiner Zeitgenossen unbeachtet blieben und daß ihm, wo das Gegentheil der Fall war, statt Anerkennung der Vor-

wurf ber Anmaßung, Richtigeres wissen zu wollen als anerkannte Autoritäten, zu Theil wurde. — Der Vernachlässigung Dessen, was Richter gefunden, in Deutschland entsprach natürlich, baß Kenntniß davon nur sehr langsam und spärlich in das Ausland brang. Unbekannt mit ben Resultaten Richter's war Sunton be Morveau, als auch ihm 1797 ber Wiberspruch zwischen Bergman's und Kirman's Angaben über die Zusammen= setzung von Salzen mit ber Thatsache auffiel, daß bei ber wechselseitigen Zersetzung bieser Salze bie Neutralität fortbauert; in einem Anhange zu der Abhandlung, in welcher er Dies 1798*) veröffentlichte, erkannte Gunton allerdings an, daß ihm in der Benutung dieser Thatsache zur Controle der für die Zusammensetzung neutraler Salze gefundenen Zahlen Richter zuvorgekommen sei, von Dessen Schriften Etwas (bas achte Stuck ber mehrfach genannten Mittheilungen) nachher zu seiner Renutniß gelangt sei. Die von Gunton ba ausgesprochene Absicht, Richter's stöchiometrische Arbeiten vollständiger und ausführlicher in Frankreich bekannt werden zu lassen, ging in= bessen nicht in Erfüllung; nur Weniges und nicht bas Haupt= sächliche von den Resultaten dieser Arbeiten fand zunächst seinen Weg borthin. — Wie aber selbst Solche, welche sich vorzugs= weise mit der Frage über die Zusammensetzung chemischer Ver= bindungen beschäftigten, sich nur langsam über ben Kern ber Sache, um die es sich hier handelte, klar murben, ersieht man baraus, daß Berthollet an dem Ende des vorigen Jahr= hunderts in seinen Untersuchungen über die Verwandtschaft (vgl. S. 228) bei ber Besprechung der Fortbauer ber Neutralität bei Mischung zweier neutraler Salze voraussette, es bleibe Alles gelöst; und erst in der ersten Fortsetzung zu diesen Unter= suchungen folgerte er unter Bezugnahme barauf, daß Dasselbe im Allgemeinen auch bei Ausscheidung eines neuen Salzes statt= habe: es scheine Dies zu beweisen, daß die Säuren in den mit den verschiedenen alkalischen und erdigen Basen gebildeten neutralen

^{*)} Annales de chimie, T. XXV, p. 292.

Salzen ein constantes quantitatives Verhältniß haben, was freislich mit den gewöhnlichen Angaben über die Zusammensetzung bieser Salze nicht in Uebereinstimmung stehe; und an das von Sunton hierüber und über Richter's Wahrnehmungen Gessagte erinnernd äußerte Berthollet, daß er von dem Werke bes Lettern weiter keine Kenntniß habe.

Selbst in Deutschland sei Richter's Stöchiometrie noch ziemlich unbekannt, bemerkte hierzu G. E. Fischer in seiner 1802 veröffentlichten beutschen Uebersetzung der Berthollet'schen Untersuchungen über die Verwandtschaft, und er glaubte sich ben Dank seiner Leser zu verdienen, wenn er ihnen verbeutliche, welche Folgerungen Richter aus der Erfahrung gezogen habe, baß neutrale Salze bei wechselseitiger Zersetzung wieder neutrale Salze entstehen lassen. Das hat Fischer benn auch in einer Weise gethan, welche in der That die Kenntniß eines Theiles bes von Richter Gefundenen zuerst allgemeiner verbreitet werden ließ. In vereinfachter Form faßte außerdem Fischer zusammen, was Richter für die Zusammensetzungsverhältnisse der neutra= len Salze ber Alkalien und Erben bis bahin gefunden hatte: Richter hatte für jede Säure und jede Base, das Gewicht berselben constant (= 1000) sepend, die Neutralisationsgewichte ber verschiebenen Basen und Säuren zu besonderen Reihen zu= sammengestellt, bei klarer Erkenntniß (vgl. S. 261), baß bie Neutralisationsgewichte ber verschiebenen Säuren ober ber ver= schiebenen Basen immer in bemselben Verhältniß unter einander stehen; Fischer hob es hervor, daß diese zahlreichen von Rich= ter gegebenen Tabellen sich in eine einzige zusammenfassen lassen, welche geradezu die Zahlen angiebt, nach beren Verhältniß sich die darin genannten Basen und Säuren zu neutralen Salzen vereinigen, und die von Fischer aus Richter's Resultaten abgeleitete Zusammenstellung der Neutralisationsgewichte*) war

^{*)} Diese erste Aequivalentgewichtstabelle lasse ich hier folgen, wie sie Fischer (S. 232 seiner Uebersetzung von Berthollet's Untersuchungen über die Gesetze der Berwandtschaft) nach Richter's Angaben berechnet hat:

von Aequivalentgewichtstaseln so oft gegeben worden sind. Weniger anerkennend äußerte sich Fischer über Richter's Bemühungen, die Neutralisationsgewichte der Glieber verschiesbener Gruppen von Basen oder von Säuren als gewissen arithmetischen oder geometrischen Reihen zugehörig nachzuweisen, und richtig hob er hervor, was die Unsicherheit dieser Bestredungen betrifft. — Richter selbst war indessen anderer Ansicht, und er verwahrte sich in dem 1802 veröffentlichten elsten Stücke seiner Wittheilungen ausdrücklich dagegen, daß die Aufstellung jener Reihen etwas Unwesentliches sei oder auf Willfür beruhe. Aber die Zweckmäßigkeit der von Fischer gewählten Form, die Zusammensehungsverhältnisse einer größeren Anzahl neutraler Salze aus Einer Zusammenstellung ersehen zu lassen, erkannte

"Grunblag	jen:	Säuren:
Thonerbe	525	427 Flußspathsäure
Tallerbe	615	577 Rohlensaure
Ammonium	672	706 Fettsäure
Ralferbe	793	712 Salzsäure
Natron	859	755 Rleefaure
Strontianerb	e 1329	979 Phosphorsäure
Rali	1605	988 Ameisensäure
Baryt	2222	1000 Schwefelsäure
		1209 Bernsteinsäure
		1405 Salpetersäure
		1480 Effigsäure
		1583 Citronsäure
		1694 Beinsteinsaure."

Bezüglich der in dieser Tabelle gegebenen Zahlen und der Vergleichung derselben mit genaueren Bestimmungen verweise ich auf meine Geschichte der Chemie, II. Theil, S. 365; darauf, spätere Tabellen mitzutheilen, welche diese erste vervollständigten und berichtigten, muß ich verzichten. Was uns hier in Betracht kommt, ist nur die Bedeutung der da ververschiedenen Substanzen beigelegten Gewichte, und in dieser Beziehung hat sich Fischer klar dahin ausgesprochen: von jeder der in der einen Columne genannten Basen resp. Säuren sordere die ihr beigesetzte Gewichtsmenge zur Neutralisation so viel von einer der in der anderen Columne genannten Säuren resp. Basen, als die da beigeschriebene Zahlangebe.

Neutralisationsgewichte verschiedener Basen und Säuren mit*), welche gegen die von Fischer gegebene sehr beträchtlich erweitert war: namentlich durch die Zuziehung der basischen Metalloryde und der Metallsäuren (Fischer hatte alle, die Salze schwerer. Metalle betreffenden Zahlen unbenutzt gelassen, weil auf solche Salze der Begriff der Neutralität nicht anwendbar zu sein scheine).

Was Fischer über Richter's Resultate bargelegt hatte, nahm Berthollet in seine, 1803 veröffentlichte demische Statik auf, und durch dieses Werk ist es hauptsächlich in weiteren Kreisen bekannt geworben. Berthollet selbst erkannte es 1806, in der britten Fortsetzung seiner Untersuchungen über bie Gesete ber Verwandtschaft, ausbrücklich an, baß für verschiedene Basen ober für verschiebene Säuren, mit welcher Säure ober Base man sie auch vereinige, das Verhältniß ber Neutralisationsmengen ein constantes sei. Aber die immer noch vorzugsweise angeführten · Angaben über die Zusammensetzung weitaus ber meisten neutralen Salze entsprachen Dem nicht, und eine irgend burchgreifenbere Benutung jenes Sates für die Controle und Berichtigung biefer Angaben wurde noch nicht versucht. Ein Ginfluß der Arbeiten Richter's machte sich noch nicht bemerklich. Berzelius hat später wieberholt es ausgesprochen, wie er 1807 bei bem Bekanntwerben mit Richter's Schriften über ben Aufschluß er= staunt gewesen sei, welchen die Betrachtungen dieses Forschers für die Feststellung ber Zusammensetzungsverhältnisse ber Salze gemähren, und über ben Rugen, welcher baraus ber analytischen Chemie erwächst. Der Schat, welchen Richter's Werke ent= hielten, war für die Chemie noch nicht gehoben: nicht einmal so weit, als die Kenntniß, welche sich über einen Theil besselben verbreitet hatte, es erwarten lassen könnte. Und vollends mar unbeachtet geblieben, mas Fischer in seiner Darlegung ber von

^{*)} Für dreißig Basen und für achtzehn Säuren, in dem III. Band seiner Ausgabe von Bourguet's chemischem Handwörterbuch in dem Artikel "Neutralität"; vgl. Schweigger's Journal für Chemie und Physik, XV. Bb., S. 497 f.

Richter erlangten Resultate nicht besprochen hatte; wesentlich Dasselbe, was bezüglich des Sauerstoffgehaltes der zu der Neutralisation derselben Menge einer Säure nöthigen Gewichte verschiedener Metalloryde Richter seit 1797 erkannt hatte (vgl. S. 265), entdeckte Gay=Lussac noch einmal 1808*).

Was durch die Arbeiten, welche wir in dem Vorhergehenden betrachtet haben, an Regelmäßigkeiten in den Zusammensetzungsverhältnissen chemischer Verbindungen aufgefunden war, bezog
sich hauptsächlich auf solche Verbindungen, in welchen nach den
Lehren des Lavoisier'schen Systemes als nähere Bestandtheile
selbst schon zusammengesetzte Substanzen angenommen wurden:
auf Salze, und zwar auf neutrale. Regelmäßigkeiten in den Zusammensetzungsverhältnissen einfacherer: unmittelbar aus den
Elementen zusammengesetzter Verbindungen wurden 1803 und
1804 sestgestellt, in Verknüpfung mit der Erkenntniß des Gesetzes der multiplen Proportionen.

Daß zwei Elemente sich in verschiebenen aber bestimmten Berhältnissen vereinigen können, war, wie wir bereits gesehen haben, etwas schon von Lavoisier nicht Bezweiseltes (vgl. S. 221); Proust hatte gegen Berthollet aufrecht geshalten, daß diese Berhältnisse sprungweise, nicht stetig sich änsbernde sind (vgl. S. 234 ff.); Richter hatte schon vorher diesselbe Ueberzeugung ausgesprochen (vgl. S. 266 f.). Die Zussammensehung solcher Berbindungen, welche die nämlichen Glesmente nach verschiedenen Berhältnissen enthalten, war auch schon frühe in der Art ausgedrückt worden, daß man angab, welche Wenge des einen Elementes in einer, und welche Menge des nämlichen Elementes in einer anderen Berbindung auf eine und dieselbe Quantität des zweiten Elementes kommen. Lavoisier hatte z. B. in der Abhandlung über Metallfällungen, an welche

^{*)} Mémoires de physique et de chimie de la Société d'Arcueil, T. II, p. 159.

1

6. 222 zu erinnern mar, den Sauerstoffgehalt ber verschiebenen Metallorybe burchweg auf eine constante Quantität (100 Th.) Metall bezogen, und auf biese Quantität Gisen auch die ver= schiebenen Mengen Sauerstoff, welche bas letztgenannte Metall zu verschiedenen salzbildungsfähigen Oryden machen; Proust hatte für die metallischen Orybe und Schwefelverbindungen, für welche er die Eristenz bestimmter Proportionen nachzuweisen bemüht mar, keineswegs bie Zusammensetzung ber Verbindungen immer nur für eine und dieselbe Menge ber letteren (bie procentische Zusammensetzung berselben) berücksichtigt, sonbern sehr gewöhnlich die verschiebenen Mengen Sauerstoff ober Schwefel, welche dieselbe Quantität (100 Th.) eines Metalles aufnehmen kann, angegeben und bamit gerabe Das gethan, mas nach einer wiederholt ausgesprochenen Ansicht ihn nothwendig zur Erkennt= niß bes Gesets ber multiplen Proportionen hatte führen mussen aber von ihm versäumt worden sei; und bei Richter wurden bie verschiedenen Mengen Sauerstoff, welche basselbe Metall (bas Quecksilber z. B.) zu verschiedenen basischen Oryden ober (bas Arfen z. B.) zu verschiebenen Säuren werben lassen, gleichfalls immer auf eine constante Quantität des Metalles bezogen. Zwischen ben verschiebenen Mengen bes einen Glementes, welche sich mit berselben Quantität bes anberen vereinigen, war jedoch eine einfachere Beziehung nicht erkannt ober eine nicht in Wirklichkeit statthabenbe angenommen worden. Proust's Una= Insen waren nicht genau genug, bas Gesetz ber multiplen Pro= portionen ersehen zu lassen, und man würde irren, wollte man etwa aus der von ihm 1800 gebrauchten Bezeichnung: Cuivre dans l'état de semi-oxydation für bas Rupferorybul schließen, er habe die Eristenz eines Orydes des Kupfers erkannt, welches auf eine gewisse Menge Metall halb so viel Sauerstoff enthalte, als das schon länger bekannte schwarze Kupferoryd (auf 100 Th. Kupfer nahm Proust in jenem Orybul 17%-18, in diesem Oryd 25 Th. Sauerstoff an). Richter erkannte jenes Gesetz auch nicht: für die verschiebenen Verbindungen ber nämlichen Saure mit berselben Base so wenig wie für bie verschiebenen 280

Oryde desselben Metalles; 1796 meinte er von der Oralsäure und ber Weinsaure, die verschiebenen Mengen jeder bieser Sauren, welche mit einer constanten Menge einer Base einmal ein neutrales, ein andermal ein saures Salz bilben können, stellen sich alle in die von ihm für die kohlenstoffhaltigen Säuren angenommene, und S. 263 f. besprochene Reihe als Glieber ber= selben; 1798 behauptete er für die verschiedenen Mengen Sauer= stoff, welche sich mit ber nämlichen Quantitat Stickstoff zu ben verschiebenen Orybationsstufen bes letteren vereinigen, daß sie sich alle in die S. 265 erwähnte arithmetische Reihe einfügen, für deren Glieder die Differenzen in der Ordnung der Triangular= zahlen machsen sollten; und in ähnlicher Weise glaubte Richter für andere ihm bekannte Falle, in welchen ein Glement sich mit Sauerstoff nach mehreren Verhältnissen vereinigen tann, bag bie verschiebenen Sauerstoffmengen, welche hier auf bieselbe Quan= tität bes nämlichen Elementes kommen, unter sich burch ge= wisse Regelmäßigkeiten verknüpft seien, ohne die wirklich statt= habende: daß diese Mengen in einfachen Verhältnissen stehen, wahrzunehmen.

Die Erkenntniß dieser Gesetzmäßigkeit ist eine empirische, aber sie gab auch die Grundlage ab für die Geltendmachung einer Theorie: der atomistischen, welche seitdem in der Chemie die für die Auffassung der Verbindungsverhältnisse herrschende geblieden ist. Und merkwürdig ist es, daß jene Gesetzmäßigkeit zuerst geahnt, zuerst dargelegt worden ist in Verknüpfung mit der atomistischen Betrachtungsweise der Zusammensetzung der Versbindungen: einer Betrachtungsweise, welche keineswegs durch jene Erkenntniß zuerst in die Chemie eingeführt wurde, wohl aber durch sie bestimmtere Gestaltung und bessere Begründung erhalten hat.

Denn auf die ganze Zeit, welche die von uns hier vorzugsweise zu betrachtende vorbereitete, übte einen weitverbreiteten Einfluß aus, was lange vorher griechische Philosophen über das Wesen der Materie gedacht und gelehrt hatten: daß alles Körperliche aus distincten kleinen, selbst nicht weiter theilbaren

Theilchen bestehe. Daß die Beschaffenheit der kleinsten Theilchen bie Eigenschaften ber aus ihnen sich zusammensetzenben Körper bedinge, daß chemische Verbindung auf inniger Aneinanderlager= ung ungleichartiger kleinster Theilchen beruhe, mar im sieben= zehnten und im achtzehnten Jahrhundert bei ben hervorragenderen. Chemikern anerkannt. Die uns jett so geläufigen Ausbrücke: Atom und Molecul finden sich in dieser Zeit neben anderen Bezeichnungen für die kleinsten Theilchen ber Körper bereits bei Chemikern gebraucht. Von den Atomen der Körper (von der Rleinheit der ber Gase z. B.) sprach z. B. schon van Helmout; Boerhave brauchte ba, wo er im Zusammenhange mit ber Erörterung der Elemente der Körper darlegte, daß dieselben aus unveränderlichen, keiner weiteren Theilung fähigen Theilchen bestehen, gleichfalls für diese die Bezeichnung Atome, mährend er als Partikel die kleinsten Theilchen der Körper bezeichnete, auf beren gegenseitige Einwirkung, ohne daß weiter ihre Elementar= ober atomistische Zusammensetzung in Betracht kame, gewisse chemische Vorgange zurückzuführen seien. Solche Partikel ober Corpustel als die, die demischen Anziehungen ausübenden kleinsten Theilchen der Körper hatte bereits Boyle mehrfach besprochen, bei welchem sich auch für zusammengesetztere aber nicht leicht zerlegbare kleinste Theilchen der Ausdruck massulae findet, an ben gegen das Ende bes achtzehnten Jahrhunderts von Richter gebrauchten: Massentheilchen erinnernb; wie uns gleich die demischen Anziehungen zwischen verschiedenen Körpern seien, hatte Bonle aus Annahmen über die ungleiche Größe, Gestalt u. Al. der kleinsten Theilchen erklären zu können ge= glaubt, und weiter noch in hierauf bezüglichen Behauptungen war damals Lemery gegangen. Können wir aber hier bei Einzelnheiten solcher Vermuthungen und bei Angaben, wie andere Forscher sich ausgesprochen haben, nicht verweilen: Das ist hervorzuheben, daß Ansichten über die Constitution der Ma= terie und das Wesen der chemischen Verbindung, welche der atomistischen Theorie entsprechen, schon von dem Ende des siebenzehnten Jahrhunderts an und durch das achtzehnte Jahrhundert hindurch bei den Chemikern in Geltung waren: bei den Anhängern der Stahl'schen Lehre wie später bei denen des antiphlogistischen Systemes; als Wolecüle sindet man von der zweiten Hälfte des vorigen Jahrhunderts an die kleinsten Theilchen der Körper oft bezeichnet, bei Wacquer und bei Lavoisier, bei Berthollet und bei Proust, und wie der Lettere 1804 nahe daran war, mit dem Begriffe der Wolecüle der Körper eine Vorstellung von den Sewichten derselben zu verknüpfen, ergiebt sich aus dem S. 236 Berichteten.

Dieser Schritt murbe jedoch in sicherer Weise erst burch Dalton gethan. Vorher war die Benutung atomistischer Ansichten in der Chemie nicht barüber hinausgegangen, eine Er= klärung zu geben von bem Wesen ber demischen Verbindung und der Wirkungsweise der chemischen Verwandtschaft. immerhin beachtenswerth, bag Rirwan 1783*), gang noch auf bem Boben ber Phlogistontheorie stehend, es aussprechen konnte: chemische Verwandtschaft ober Anziehung sei die Kraft, durch welche die unsichtbaren kleinsten Theilchen verschiebener Körper sich unter einander mischen und mit einander so innig vereinigen, daß sie durch rein mechanische Mittel nicht getrennt werden Aber diese Betrachtung beschränkte sich auf das Qua= litative ber Erscheinungen, und zunächst wurde bie Frage, nach welchen Zahlenverhältnissen die kleinsten Theilchen verschiedener Elemente zu chemischen Verbindungen berselben vereinigt seien, wenn überhaupt, nur gelegentlich und ohne einen Ausgangs= punkt für weitere Untersuchung bes Gegenstandes zu gewähren, berührt.

Diese Bemerkung gilt selbst für Das, was W. Higgins um 1790 in einer Vergleichung ber phlogistischen Lehre mit der antiphlogistischen**) über die Constitution einiger chemischer Ver-

^{*)} In einer Abhandlung über die chemische Anziehungskraft der Mineralsäuren; Philosophical Transactions f. 1783, p. 35.

^{**)} A Comparative View of the Phlogistic and Antiphlogistic Theories, with Inductions etc.; zuerst 1789, in zweiter Auslage 1791 veröffentlicht. Das auf die Zusammensetzungsverhältnisse chemischer Ber-

bindungen geäußert hat. In dieser Schrift, in welcher sich higgins gegen bie Beibehaltung ber Annahme bes Phlogistons erklärte, finden sich allerdings vereinzelte Aussprüche in dem Sinne ber Theorie, die später von Dalton zur Geltung ge= bracht wurde: daß in gewissen Verbindungen die kleinsten Theilchen ber Elemente nach einfachen Zahlenverhältnissen ent= halten seien; und für einen und ben anderen Fall, wo mehrere Berbindungen berselben zwei Elemente bekannt waren, werben hier bereits Zusammensetzungsverhältnisse angenommen, die bem Gesetze ber multiplen Proportionen entsprechen. Meistens lehnte, was higgins über bie einfachen Zahlenverhaltnisse sagte, nach welchen die kleinsten Theilchen von Elementen zu Verbindungen vereinigt seien, an ber unrichtigen Voraussetzung an, baß bie Gewichte ber Elemente bieser Verbindungen in benselben ein= fachen Verhältnissen zu einander stehen. Go z. B. nahm Sig= gins an, daß in ber schwefligen Gaure 1 Gewichtstheil, in ber Schwefelsäure 2 Gew.=Th. Sauerstoff auf 1 Gew.=Th. Schwefel enthalten seien, und unter Beilegung besselben Gewichtes an bie kleinsten Theilchen bes Sauerstoffs und bes Schwefels folgerte er, in ber schwefligen Säure sei 1, in ber Schwefelsäure seien 2 kleinste Theilchen Sauerstoff mit je 1 kleinsten Theilchen Schwefel vereinigt. So auch nahm er für bas Stickoryb an, es enthalte 2 Gew.=Ih. Sauerstoff auf 1 Gew.=Ih. Stickstoff, und sprach er die Ansicht aus, in dem Stickorybgas seien je 2 kleinste Theilchen Sauerstoff mit 1 kleinsten Theilchen Stick= stoff vereinigt und von einer gemeinsamen Barmesphäre umgeben; in der Salpetersaure nahm er 5 Gew.=Ih. Sauer= stoff auf 1 Gew.=Th. Stickstoff an, und er glaubte, in dieser Berbindung sei 1 kleinstes Theilchen Stickstoff mit 5 kleinsten Theilchen Sauerstoff als bem Maximum, welches es von biesem

bindungen Bezügliche, was hier in Betracht kommt, sindet sich zusammengestellt in R. A. Smith's Memoir of J. Dalton and History of the Atomic Theory up to his time, London 1856, p. 175 ss.; Einiges auch in B. E. Henry's Memoirs of the Life and Scientiste Researches of J. Dalton, London 1854, p. 75 ss.

Element aufnehmen könne, vereinigt; im Stickorybul sei auf 1 kleinstes Theilchen Stickstoff 1 kleinstes Theilchen Sauerstoff enthalten, und in Orybationsstufen des ersteren Elementes, welche zwischen dem Stickoryd und der Salpetersäure interme= biare seien, kommen auf 1 kleinstes Theilchen Stickstoff 3 und 4 kleinste Theilchen Sauerstoff. Aber man kann doch nicht sagen, Higgins habe allgemein die Gewichte der kleinsten Theilchen ber verschiedenen Körper, welche er als unzerlegbare ansah, als gleich schwer vorausgesett; für das Wasser, für welches außer Zweifel gesetzt war, daß es sehr ungleiche Mengen seiner beiben Bestandtheile enthält, suchte er zu zeigen, man habe seine klein= sten Theilchen als aus je 1 kleinsten Theilchen Sauerstoff unb 1 kleinsten Theilchen Wasserstoff bestehend zu betrachten. inbessen auch solche Behauptungen ber späteren atomistischen Theorie entsprechen und theilweise selbst mit nachher für richtig Gehaltenem in Einzelnheiten übereinstimmen, so wurden sie von Higgins boch nur beiläufig uub zerstreut für einzelne Berbindungen vorgebracht, und eine allgemeinere Lehre, auf was bie Zusammensetzungsverhältnisse ber demischen Verbindungen beruhen und welche Regelmäßigkeiten für die ersteren statthaben, ist burch ihn keineswegs aufgestellt worben; wie benn auch kein Chemiker aus Higgins' Schrift innerhalb ber Zeit, welche zwischen der Veröffentlichung der ersteren und dem Be= kanntwerden von Dalton's Theorie liegt, eine solche Lehre entnommen hat. Erst nachbem Dalton's hierauf bezügliche Ansichten bekannt geworden waren und Zustimmung gefunden hatten, kamen jene Behauptungen zu Beachtung und wurde wieder an sie erinnert; und Higgins selbst hat dann bean= sprucht, dieselben Ansichten schon früher entwickelt zu haben *). Wie nahe er aber auch der Gewinnung von Vorstellungen ge= tommen war, welche später zu so wichtigen für die Chemie

^{*)} Higgins' Ausdrucksweise war oft so unbestimmt, daß man die Angaben, welche er über die Zusammensetzung von Berbindungen gasförmiger Körper nach Gewicht gemacht hat, auch wohl in dem Sinne gebeutet hat, sie beziehen sich auf die Zusammensetzung nach Bolum und er

wurden: zur Reife waren diese Vorstellungen zur Zeit der Beröffentlichung seiner Schrift in ihm nicht gekommen, und er selbst hatte damals die Wichtigkeit derselben wohl eben so wenig ersehen, als er die Aufmerksamkeit der Chemiker gerade auf diesen Segenstand zu lenken suchte.

J. Dalton (1766—1844) hat zuerst die atomistische Theorie in bem Sinne erfaßt, wie sie seitbem in ber Chemie in Geltung geblieben ist: daß die eigentlichen chemischen Verbind= ungen allgemein resultiren aus ber Vereinigung ber Atome ihrer Bestandtheile nach einfachen Zahlenverhältnissen, und baß biese Verhältnisse und die relativen Gewichte ber Atome burch demische Untersuchungen und Betrachtungen zu ermitteln seien. Er hat nicht, wie Dies so oft ausgesprochen worden ist, die atomistische Theorie in die Chemie zuerst eingeführt, auch nicht sie in dieser Wissenschaft wiederbelebt, sondern mas er von ihr bereits vorfand hat er, und er zuerst mit dauernbem Erfolge, in der Richtung der quantitativen Forschungsweise weiter aus= gebilbet, ber atomistischen Betrachtung mit bem Nachweise, baß sie in solcher Weise auf chemische Thatsachen anwendbar sei, allerdings eine neue und mächtige Stütze gewährend und ihr für die Chemie eine Wichtigkeit verleihend, von welcher man vorher kaum eine Ahnung gehabt hatte. Wie Dalton selbst es anerkannt hat, daß die atomistische Ansicht über die Con= stitution ber Körper schon vor seiner Beschäftigung mit biesem

seinigen sich nach einfachen Bolumverhältnissen, zuvorgekommen. Für die Berbindungen des Schwefels nicht nur sondern auch des Sticktosse, deren oben erwähnt wurde, lassen es jedoch seine Angaben kaum zweiselhaft, daß sie auf Gewichtsverhältnisse gehen. Damit, daß er — wie gleichfalls behauptet worden — schon die Ansicht gehabt habe, in demselben Bolume der verschiedenen Gase sei dieselbe Anzahl kleinster Theilchen enthalten, steht Das im entschiedensten Widerspruch, was er über die Zusammensetzung des Wassers geäußert hat.

Gegenstande bei ben Natursorschern die herrschende gewesen ist, ergiebt sich aus seiner ersten ausführlicheren Darlegung Dessen, mas er als ein neues System ber demischen Wissen= schaft bezeichnen konnte. Bei ber Besprechung ber Constitution der Körper sagte er ba*), es gebe drei Aggregat= zustände der letteren, und die darüber gemachten Wahrnehm= ungen haben stillschweigenb zu ber Schlußfolgerung geführt, welche allgemein angenommen zu sein scheine: daß nämlich alle Körper von merklicher Größe, seien sie flussige ober feste, aus einer großen Zahl äußerst kleiner Theilchen ober Atome von Materie bestehen, welche durch eine, je nach den Umständen mehr ober weniger stark wirkenbe Attractionskraft zusammengehalten seien und für welche zu schließen sei, daß die in jedem homo= genen Körper enthaltenen kleinsten Theilchen sammtlich bezüg= lich bes Gewichtes, ber Gestalt u. s. w. gleichartig seien; ber Attractionskraft ber kleinsten Theilchen stehe eine auf die Ent= fernung berselben von einander hinwirkende Repulsionskraft entgegen, und diese werbe jett allgemein, und seiner Ansicht nach richtig, als durch die Wärme ausgeübt betrachtet: eine Atmosphäre des feinen Wärmestoffes umgebe stets die Atome aller Körper und verhindere sie baran, in unmittelbare Berührung zu kommen. Und in berselben frühen Darlegung seines Systemes hat er ausgesprochen, mas er selbst als von ihm zu= erst angestrebt und geleistet betrachtete **): Bei allen demischen Untersuchungen sei es mit Recht als ein wichtiger Gegenstanb angesehen worden, für Verbindungen bas Busammensetzungs= verhältniß zu ermitteln, aber leider habe auch bamit die Forsch= ung ihren Abschluß gefunden, mährend doch aus den Zusammen= setzungsverhältnissen ber Verbindungen Folgerungen bezüglich der relativen Gewichte ber kleinsten Theilchen ober Atome der Körper hatten gezogen werben können, woraus sich wieberum

^{*)} A New System of Chemical Philosophy, Part I (London 1808), p. 141.

^{**)} Daselbst, p. 212.

barauf schließen lasse, in welcher Anzahl und mit welchem Gewichte die in anderen Verbindungen enthaltenen Atome diese zusammensetzen, so, daß weitere Untersuchungen unterstützt und
geleitet und ihre Resultate berichtigt werden; eine Hauptaufgabe
des von ihm jetzt vorgelegten Wertes sei der Nachweis, wie
wichtig und vortheilhaft es sei, die relativen Gewichte der kleinsten
Theilchen sowohl der einfachen als der zusammengesetzten Körper
sestzustellen, die Zahl der einfachen elementaren Theilchen, welche
ein zusammengesetztes Theilchen ausmachen, und die Zahl der
weniger zusammengesetzten Theilchen, welche bei der Bildung
eines complicirter zusammengesetzten in dieses eingehen.

An die Lösung dieser Aufgabe, welche seitdem die Chemiker unablässig beschäftigt hat und bezüglich beren so verschieden= artige Ansichten aufgestellt worden sind, trat Dalton mit einer Zuversichtlichkeit berau, welche uns staunen macht. befähigte ihn sein ganz eigenthumlicher wissenschaftlicher Cha= rakter: mas dieser an starken Seiten zeigte und mas man an bemselben als Schwächen bezeichnen könnte. Wie Dalton frühe barauf angewiesen gewesen war, im Leben sich selbst seinen Weg zu machen, schlug er auch in der Wissenschaft bald selbstständig eigene Bahnen ein. Er war Autodidakt, und umfassende Renntniß des von Anderen bereits Geleisteten tam ihm weniger zu, als festes Vertrauen auf bas von ihm selbst Gefundene; auf eigenen Füßen stand er, mas die Ausführung der Versuche betraf, welche ihm zu Ausgangspunkten für seine theoretischen Folgerungen dienten, wie bezüglich ber Erfassung ber letteren. Auf bem Gebiete ber Experimental=Chemie hat er viel gearbeitet, und er war bestrebt, sich hauptsächlich auf eigene Erkenntniß bes Thatsächlichen zu stützen*). Was er an theoretischen An=

^{*)} Sagte Dalton boch selbst in der Borrede zu der, 1810 versöffentlichten zweiten Abtheilung des ersten Bandes seines neuen Systemes des chemischen Wissens, er sei so oft durch Vertrauen auf die von Anderen gesundenen Resultate irre geleitet worden, daß er sich entschlossen habe, so wenig als möglich zu schreiben was er nicht auf Grund eigener Bersuche als sestgestellt betrachten könne.

sichten barlegte, gewann unzweifelhaft an Gewicht baburch, baß die zu beutenden Thatsachen ihm nicht lediglich als durch Andere gefundene und beobachtete sondern burch selbstständige praktische Arbeiten bekannt, durch ihn bestätigt ober berichtigt, durch ihn theilweise erst entbeckt maren; wie benn ja fast stets bas Geltenb= machen wichtiger neuer theoretischer Lehren in der Chemie durch bas gleichzeitige Bekanntwerben neu entbeckter Thatsachen be= bingt ist und Speculationen, welche nicht mit ber Mittheilung solcher Thatsachen verknüpft sind, wenig Berücksichtigung finden und ohne Einfluß bleiben. Sein Scharfsinn ließ ihn bei ber Anstellung seiner Versuche, für welche er während der frucht= bringenbsten Zeit seines Lebens nur über beschränkte Hulfs= mittel verfügte, oft mehr die Vereinfachung der Apparate und bes Verfahrens als die Erzielung möglichst scharfer Resultate ins Auge faffen, und die Genauigkeit seiner quantitativen Be= stimmungen steht ber, zu welcher Zeitgenossen von ihm bereits kamen, im Allgemeinen beträchtlich nach. Aber er war auch nicht allzu ängstlich in der Beurtheilung, innerhalb welcher Grenzen empirische Ermittelungen mit ben Folgerungen aus theoretischen Unsichten — wenn biese von ihm selbst aufgestellte waren — übereinstimmen mussen, um die letteren als wirklich Präciser als Dalton's Versuche bestehende nachzuweisen. waren seine Schlußfolgerungen, und bie letteren sind es, welche seinen Namen zu einem in ber Geschichte unserer Wissenschaft so hoch stehenden gemacht haben. Oft ist bei ihm zu bewundern, wie kühn und rasch, wie direct und klar er da, wo ihm eine Anzahl einzelner experimentaler Bestimmungen vorlag, Gemein= sames ober als Regelmäßigkeit sich Zeigendes ersah und aus= sprach, und wie er verwickeltere Fragen auf einfachere zurück= zuführen mußte; wie er zuversichtlich vorschritt in der Be= achtung Dessen, was ihm eine Gesetymäßigkeit anzuzeigen und ihr zu entsprechen schien, und wie er sich durch Seitenblicke auf Anderes, was ihn von der eingeschlagenen Bahn hatte ablenken können, nicht beirren ließ. Un den von ihm gefundenen allge= meineren Resultaten hielt er mit einer Zähigkeit fest, welche ihn

bas Vertrauen auf bie Gültigkeit ber ersteren auch ba nicht verlieren ließ, wo die vorliegenden Beobachtungen seinen theo= retischen Ausichten nicht entsprachen sondern eher entgegenstan-Haben gleich die Ergebnisse späterer Untersuchungen oft das Wesentliche des von ihm Behaupteten bestätigt, so schloß bies Beharren bei Dem, mas er einmal erfaßt und ausgesprochen hatte, doch andererseits auch ein, daß er wirklichen Berichtig= ungen und Erweiterungen ber von ihm aufgestellten Gate un= zugänglich blieb und bald mit dem Vorbringen der Wissenschaft nicht mehr Schritt hielt. Was naturgemäß ben meisten Chemikern zu Theil geworben ist, welche durch Geltendmachung neuer und wichtiger theoretischer Ansichten ber Wissenschaft einen mächtigen Anstoß gegeben haben und bann noch während längerer Zeit in ihr thätig geblieben sind: nachher die von ihnen zuerst geleitete Bewegung nicht mehr selbst weiter zu führen sondern gegen die Leistungen Anderer zurückzubleiben, welche mit fri= schen Kräften bas von ben Ersteren Erreichte wieberum weiter zu bringen befähigt sind, — es trat für Dalton schon frühe ein; das erste Decennium dieses Jahrhunderts umschließt die Arbeiten bieses Forschers, welche einen so großen und bauern= ben Einfluß auf die Gestaltung ber Chemie ausgenbt haben, daß sogar die Behauptung ausgesprochen worden ist*), die Chemie sei vor dieser Zeit und diesen Arbeiten gar nicht bazu berechtigt gewesen, eine Wissenschaft genannt zu werben.

Ueber diese Arbeiten Dal ton's habe ich hier zu berichten, aber nicht über alle von ihm ausgeführten chemischen Unterssuchungen und auch nicht über diesenigen, welche ber Physik und namentlich der Wärmelehre angehören und für die Geschichte dieses Zweiges des Wissens theilweise von so großer Bedeutung sind **). In welcher Weise und über welche Zwischenstufen der

^{*)} Von R. A. Smith a. S. 283 a. D., p. 1 u. 241.

^{**)} Bollständigeres, als ich hier über die Arbeiten Dalton's brinsgen darf, findet sich in den S. 283 angeführten Schriften von W. C. Henry und R. A. Smith.

Erkenntniß Dalton sich zu ber quantitativen Betrachtung ber atomistischen Constitution der Körper erhob, läßt sich aus den von ihm selbst veröffentlichten Mittheilungen nicht klar ersehen; was er an Grunblagen und Ausgangspunkten hierfür burch die Wahrnehmung empirisch feststellbarer Regelmäßigkeiten in ben Zusammensetzungsverhältnissen demischer Verbindungen erworben hatte, findet sich in diesen Mittheilungen nicht etwa ge= sondert von den theoretischen Schlußfolgerungen angegeben, sondern in der Form von Beispielen für die Richtigkeit ber von ihm aufgestellten theoretischen Ansichten und von Conse= quenzen aus denselben. Auch die Zeugnisse Anderer, welche nach ihren Beziehungen zu ihm als wohlunterrichtet betrachtet werben könnten, geben uns nicht übereinstimmende Auskunft barüber, welche Thatsachen ihn zu ber Erfassung seiner atomisti= schen Theorie zunächst veranlaßt haben. Aber Alles zusammen= genommen läßt wohl keinen Zweifel baran, bag Dalton, icon vorher ber atomistischen Betrachtungsweise zustimmenb, in ben Jahren 1803 und 1804 wesentlich durch die Erkenntniß bes Ge= setzes der multiplen Proportionen bazu angeregt die erste Idee dieser Theorie gewonnen und die letztere dann rasch in ihren Grundzügen ausgebilbet hat.

Dalton's erste selbstständige Untersuchungen*), 1793 versöffentlicht, betrafen meteorologische Gegenstände, namentlich auch den Dampfgehalt der Atmosphäre und die Frage, in welchem Zustande der Wasserdampf sich in der Luft befinde. Wenn Dalton selbst später ausgesprochen hat**), daß in diesen Untersuchungen für ihn der Keim später entwickelter und als wichtig anerkannter Ansichten enthalten gewesen sei, so bezieht sich Dies wohl darauf, daß er hier den Wasserdampf als Gas mit den anderen gassörmigen Bestandtheilen der Luft gemengt, nicht chemisch mit ihnen vereinigt (in der Luft gelöst) betrachtete und daß er eine Vorstellung über das Gemengtsein der in der

^{*)} Meteorological Observations and Essays; Manchester 1793.

^{**)} Als er die vorstehend genannte Schrift 1834 fast ungeändert wieder herausgab.

Luft enthaltenen Gase an die Annahme, jedes derselben be= stehe aus besonderen kleinsten Theilchen, anknüpfte. Bestimmter gestaltete sich ihm biese Ansicht in ben Untersuchungen über bie Constitution gemischter Gase, welche er zusammen mit anberen (barunter auch der Erkenntniß der gleichen Ausdehnung aller elastischen Flüssigkeiten burch bie Wärme) 1801 der literarischen und naturforschenden Gesellschaft zu Manchester vorlegte, in beren Schriften sie bann veröffentlicht murben *). Doch findet sich hier noch Nichts, was die Erfassung und Verfolgung bes Gebankens beträfe, die relativen Gewichte ber kleinsten Theil= den verschiebener Körper seien ermittelbar. Auch nicht in ber, ber genannten Gesellschaft 1802 vorgelegten **) Arbeit über bas Berhältniß, nach welchem verschiebene Gase die Atmosphäre zu= sammensetzen, wenn auch barin bie Verbindbarkeit zweier Körper nach festen und multiplen Proportionen besprochen wird; Dal= ton sagt hier im Auschlusse baran, baß nach seinen Versuchen bei bem Zusammenbringen von atmosphärischer Luft mit Stick= oryb über Wasser sich der in 100 Vol. Luft enthaltene Sauer= stoff je nach Verschiebenheit ber Anstellung bes Versuches mit 36 ober mit 72 Vol. Stickoryd unter Rücklassung von reinem Stickgas vereinige: es gehe hieraus hervor, daß die Elemente bes Sauerstoffs sich mit einer gewissen Menge Stickoryd ober mit ber zweisachen Menge, aber nicht mit einer bazwischen lie= genden vereinigen können, im ersteren Falle zu Salpeterfäure und in dem letteren zu salpetriger Säure, welche beibe Ber= bindungen aber auch, und zwar in wechselnben Verhältnissen, gleichzeitig entstehen konnen.

Weiter ging Dalton auch hier noch nicht. Das folgende Jahr, 1803, ist von ihm selbst später***) als basjenige bezeichnet

¹⁾ Memoirs of the Literary and Philosophical Society of Manchester, Vol. V, p. 535; vgl. bei Smith a. S. 283 a. D., p. 36.

^{**)} Sie wurde in den Memoiren derselben, now sories, Vol. I, p. 244 veröffentlicht; vgl. bei Smith a. S. 283 a. D., p. 43.

^{***) 1808} in der Borrede zu der ersten Abtheilung seines neuen Systemes des chemischen Wissens.

worben, in welchem er allmälig zu den, die Wärme und die chemischen Verbindungen betreffenden hauptsächlichsten Gesetzen gelangt sei, welche er barzulegen und zu erläutern habe. einer Abhandlung über die Absorption von Gasen durch Wasser und andere Flüssigkeiten, welche als vor der oben genannten Gesellschaft zu Manchester im October 1803 gelesen zwei Jahre später veröffentlicht murbe*), finden sich die ersten Früchte bieser seiner Forschung. Die ungleiche Absorbirbarkeit verschiebe= ner Gase burch Wasser betrachtete Dalton hier als bavon abhangig, wie die kleinsten Theilchen ber verschiedenen Gase un= gleich schwer und aus ungleichen Anzahlen elementarer Atome zusammengesett seien. Die Untersuchung, welche relative Ge= wichte ben kleinsten Theilchen ber Körper zukommen, sei seines Wissens etwas ganz Neues; er habe sich mit ihr in ber letten Zeit mit bemerkenswerthem Erfolge beschäftigt, und wenn er auch auf bas Princip seiner Forschung in bieser Abhandlung nicht eingehen könne, wolle er doch die Resultate, soweit sie burch seine Versuche festgestellt zu sein scheinen, mittheilen. Dies that Dalton in einer "Tabelle ber relativen Gewichte ber kleinsten Theilchen gasförmiger und anberer Körper" **), welche

^{**)} Diese erste Atomgewichtstabelle gab die folgenden Bahlen als die relativen Gewichte der kleinsten Theilchen der da genannten Körper ausbrückend:

Wasserstoff	•	•	•	1	Stidorybul	13,7
Stickstoff	•	•	•	4,2	Schwefel	14,4
Rohlenstoff	•	•	•	4,3	Salpetersäure .	15,2
Ammoniat	•	•	•	5,2	Schwefelwasserstoff	15,4
Sauerstoff	•	•		5,5	Kohlensäure	15,3
Wasser .	•	•	•	6,5	Astohol	15,1
Phosphor	•	•	•	7,2	Schweslige Säure	19,9
Phosphorm	affe	ersti	off	8,2	Schwefelsäure	25,4
Stidoryd	•	•	•	9,3	Sumpfgas	6,3
Aether .	•	•	•	9,6	Delbilbenbes Gas	5,3
Rohlenoryd	•	•	•	9.8		

^{*)} In den Memoiren der genannten Gesellschaft, now sories, Vol. I, p. 271; vgl. bei Henry a. S. 283 a. D., p. 56 und bei Smith a. S. 283 a. D., p. 45.

Tabelle, wenn auch für einzelne der in ihr genannten Sub= stanzen seine damaligen Ansichten über die atomistische Consti= tution berselben nicht unmittelbar ergebend, Das doch mit Be= stimmtheit ersehen läßt, wie er den Atomen der Glemente be= stimmte, unter sich verschiedene Gewichte beilegte, mit welchen ausgestattet sie sich nach einfachen Zahlenverhältnissen zu Ver= bindungen vereinigen, für deren Atome die relativen Gewichte durch die Summen der Gewichte der in sie eingetretenen ele= mentaren Atome gegeben sind; ersichtlich ist aus bieser Tabelle ferner, daß Dalton für die verschiedenen Verbindungen bes Kohlenstoffs mit Wasserstoff ober mit Sauerstoff die Mengen eines ber letteren Elemente, welche mit berselben Quantität Rohlenstoff sich vereinigen, als in einfachen Verhältnissen unter einander stehend betrachtete, und bie Bekanntschaft mit bem Gesetze ber multiplen Proportionen geht auch aus dem bezüglich ber Sauerstoffverbindungen bes Schwefels nnd wohl auch bes Stickstoffs*) Angegebenen hervor; wobei wir stets festzuhalten haben, daß das in dieser Tabelle Enthaltene uns nur als Beispiele für Dalton's allgemeine Ansichten abgebend und nicht banach, in wiesern richtige Ermittelungen erlangt waren, in Betracht kommt.

Ob diese Tabelle, und was als Einleitung zu ihr gesagt war, wirklich aus dem Jahre 1803 stamme oder nicht etwa der eben besprochenen Abhandlung in der Zwischenzeit dis zu ihrer Veröffentlichung (1805) nachträglich zugefügt worden sei, ist allerdings als ungewiß betrachtet worden. Es kommt jedoch wenig darauf an, schon sofern in dieser Zwischenzeit kein Ansberer über denselben Gegenstand Ansichten ausgesprochen hat, welche auf die Dalton's Einfluß hätten ausüben können.

^{*)} Nach den für Stickstoff und für Sauerstoff angenommenen Atomgewichten müßte allerdings das des Stickoryds zu 9,7 und nicht zu 9,3,
das des Stickoryduls zu 13,9 und nicht zu 13,7 angegeben sein. Die
für diese Verbindungen in der Tabelle stehenden Zahlen sind vielleicht
unberichtigt gebliebene Ergebnisse vorher von Dalton versuchter Annahmen für die Atomgewichte jener Elemente.

Dieser hat nachher*) selbst das Jahr 1803 als die Zeit Aufstellung der in der Abhandlung über die Absorption der Gase gegebenen Atomgewichtstabelle genannt. Aber nach einer Angabe Thomson's **) hätte Dalton im August 1804 bem Ersteren seine atomistische Theorie bargelegt und dabei mitge= theilt, daß er bei ber Untersuchung der Zusammensetzung des dibilbenben Gases und des Sumpfgases zu dieser Theorie ge= kommen sei: die Wahrnehmung, daß die in den beiden Gasen auf dieselbe Menge Kohlenstoff kommenden Mengen Wasserstoff in dem einfachen Verhältnisse von 1 zu 2 stehen, habe ihn zu ber Betrachtungsweise geführt, bie kleinsten Theilchen jener Ver= bindungen seien aus benen ihrer Elemente burch bas Zusammen= treten derselben im Verhältnisse von 1 zu 1 und von 1 zu 2 gebilbet; und Dalton selbst hat später ***) geäußert, erst bie Einführung und Anwendung der atomistischen Theorie habe zu einer richtigen Vorstellung über die Constitution bes Sumpf= gases kommen lassen, welches er 1804 untersucht habe. Un= bererseits hat Thomson auch angegeben +), für Dalton sei die Bekanntschaft mit der Zusammensetzung von Sauerstoffverbind= ungen bes Stickstoffs die Grunblage seiner Theorie geworben. Die von Dalton an Thomson 1804 mitgetheilten Atomge= wichte mehrerer Elemente ++) sind indessen von den in der oben= besprochenen Tabelle enthaltenen ziemlich abweichend und zwar ben von Dalton selbst später veröffentlichten näher kommend, so baß auch hiernach jene Tabelle als bereits früher entworfen, und was sie aussagt als doch wohl 1803 erfaßt anzusehen ist. — Daß diese Resultate von Dalton selbstständig gewonnen worden waren,

^{*) 1820,} in Thomfon's Annals of Philosophy, T. XV, p. 133. Bgl. auch S. 291 f.

^{**)} History of Chemistry, Vol. II (London 1831), p. 289.

^{***)} In der, 1810 veröffentlichten zweiten Abtheilung seines neuen Spstemes, p. 444.

^{†)} Bgl. bei Henry a. S. 283 a. D., p. 80.

^{††)} Für Wasserstoff 1, für Sauerstoff: 6,5, für Kohlenstoff und für Stickstoff 5.

ist mir nicht zweifelhaft und wird es mir auch nicht baburch, daß Dalton lange nachher einmal geäußert haben soll, den Anstoß zu seinen auf die atomistische Theorie bezüglichen Be= trachtungen habe er burch die Bekanntschaft mit den von Richter bezüglich ber Zusammenschung ber neutralen Salze erlangten Ergebnissen erhalten*). Dalton's Forschungen, soweit wir bieselben bisher verfolgt haben, hatten kine ganz andere Classe von Verbindungen zum Gegenstand, als die, mit welcher sich Richter beschäftigt hatte: gasförmige ober boch verdampfbare Verbindungen, wie denn Dalton's atomistische Ansichten we= sentlich auf Vorstellungen über die Constitution elastisch-flüssiger Körper beruhten; ich müßte nicht, was von Richter's Untersuchungen und dem durch ihn erlangten Resultate, daß die Neutralisationsmengen der verschiedenen Basen und die der ver= schiebenen Säuren in constanten Verhältnissen stehen, einen Einfluß auf Das hätte ausüben können, was Dalton 1804 an Thomson mitgetheilt und 1805 veröffentlicht hat und was die Erkenntniß einschloß, daß die Elemente sich zu ganz ver= schiebenartigen Verbindungen im Verhältnisse gewisser Gewichte ober einfacher Multipla bieser Gewichte vereinigen. Ginen Gin= fluß ber Resultate Richter's mußte aber allerbings Dalton später empfinden, als er auch die Zusammensetzung der Salze mit in bas Bereich seiner Betrachtungen zog; benn ganz vor= bereitet war er, die Wichtigkeit jener Resultate für seine Be= trachtungsweise, und wie sieber Deutung im Sinne ber atomistischen Theorie fähig waren, alsbald zu erfassen; biesen Ginfluß, und baß er die aus Richter's Bestimmungen abgeleiteten Neutra= lisationsgewichte-nach bem Bekanntwerden mit ihnen **) sofort als das Verhältniß der Atomgewichte der Basen und Säuren ergebend aufgefaßt habe, wird er anerkannt haben. Gher könnte

^{*)} Bgl. bei Henry a. S. 283 a. D., p. 63 u. 84 und bei Smith a. S. 283 a. D., p. 214

^{**)} Wie es scheint mit Dem, was aus Richter's Untersuchungen burch Fischer 1802 zusammengestellt und von Berthollet in seiner chemischen Statik wiedergegeben worden war; vgl. S. 276 ff.

man vermuthen, daß Dalton's Betrachtungen an die voraus=
gegangenen von W. Higgins (vgl. S. 282 ff.) angeknüpft hätten;
aber Nichts, und Dalton's Charakter am Wenigsten, veranlaßt
baran zu zweifeln, daß Dalton wirklich erst nach der Ver=
öffentlichung seiner Theorie mit den von Higgins geäußerten
Unsichten bekannt geworden ist*).

Dalton war nachber S. 292 besprochenen kurzen Mittheilung nicht hastig, seine neue Betrachtungsweise ber chemischen Verbind= ungen und der Zusammensetzungsverhältnisse derselben vollständiger zu veröffentlichen, und die Grundzüge seiner Theorie wurden ben Chemikern nicht burch ihn selbst sonbern burch Th. Thomson zuerst bekannt, welcher 1807 **) eine Stizze berselben auf Grund Dessen gab, was durch Dalton ihm bavon bekannt geworben Im Anfange bes Jahres 1808 brachte Thomson die mar. Grundzüge der Dalton'schen Theorie als einer die Erhellung der dunkelsten Theile der Chemie in unerwarteter Weise ver= sprechenben zur Kenntniß ber Königlichen Gesellschaft zu London, in einer Abhandlung über Oralsäure ***), in welcher er Beweise bafür mittheilte, daß bas Gesetz ber multiplen Proportionen sich auch für Salze bewähre; auf dieselbe Quantität Base fand er in dem sauren oralsauren Kali sehr nahe eine zweifach so große Menge Säure als in bem neutralen, in einer ber aus Strontian und Dralsäure erhaltenen Verbindungen auf dieselbe Quantität Säure genau bie zweifache Menge Base als in ber Als Einzelfälle ber allgemeineren Wahrnehmung Dalton's, bag bei ber Vereinigung ber Bestandtheile von Verbindungen immer auf 1 Atom bes einen 1 Atom bes anderen komme oder ber Mehrgehalt ber Verbindung an einem Bestand= theil durch ein einfaches Multiplum bes Atomgewichtes besselben ausbrückbar sei, betrachtete Wollaston die Resultate der bald nachher berselben Gesellschaft vorgelegten Untersuchung

^{*)} Bgl. bei Henry a. S. 283 a. D., p. 78.

^{**)} In der dritten Auflage seines Systom of Chomistry.

^{***)} Philosophical Transactions f. 1808, p. 63.

saure und basische Salze*), in welcher er bas Zutreffen bes Gesetzes ber multiplen Proportionen bei ben verschiedenen Verbindungen bes Kali's und bes Natrons mit Kohlensäure, bes Kali's mit Schwefelsäure und namentlich der brei Verbindungen bes Kali's mit Oralsäure erkannte, für welche lettere Salze er nachwies, daß die in ihnen auf dieselbe Quantität Kali kommen= ben Mengen Oralsäure sich unter einander wie 1 zu 2 zu 4 verhalten. — Von solchen Männern angenommen und durch . biese Resultate noch weiter gestütt begann Dalton's atomistische Theorie zunächst in England beachtet zu werben, wenn auch nicht alle ausgezeichneteren Chemiker, welche bamals bort wirkten, ihr in der von Dalt on gegebenen Form zustimmten sondern nur die in ihr ausgesprochenen empirisch nachweisbaren Regelmäßigkeiten als solche anerkannten. Diejenigen aber, welche sich ihr an= schlossen, ahnten, welcher Erweiterungen biese Theorie noch fähig sei; sprach boch Wollaston schon 1808 in ber eben erwähnten Abhandlung bie, für lange verfrühete Hoffnung aus: eine genaue Kenntniß ber relativen Gewichte ber elementaren Atome erlangt sei, werbe man sich nicht etwa nur mit ber Bestimmung ber Zahlenverhältnisse begnügen können, nach welchen fie zu Verbindungen zusammentreten, sondern zur Erklärung ihrer Wirkungsweise eine geometrische Vorstellung zu gewinnen haben, wie sie nach den brei Dimensionen des Raumes an ein= ander gelagert seien.

Dalton selbst gab eine etwas eingehendere Darlegung erst 1808, in der ersten Abtheilung seines neuen Systemes des chemischen Wissens, und selbst hier tritt, was er in dem Capitel über chemische Synthese über seine Theorie und die Anwendung derselben in der Chemie sagt, fast zurück gegen die in den vorshergehenden Capiteln über die Wärme und über die Constitution der Körper gegebenen ausführlicheren Erörterungen, welche vorzugsweise Physikalisches betreffen. In jenem Capitel über chemische Synthese leitet er auch nicht etwa seine Theorie aus den

^{*)} Philosophical Transactions f. 1808, p. 96.

für die Zusammensetzungsverhältnisse von Verbindungen empirisch erkannten Regelmäßigkeiten als ben einfachsten Ausbruck unb die wahrscheinlichste Deutung berselben ab, sondern er spricht es sofort aus, daß zwei verbindungsfähige Körper Verbindungen bilben, in welchen 1 Atom bes einen mit 1, 2, 3 u. s. w. Atomen bes anderen vereinigt sei, und wendet sich bann zu der Auf= stellung ber (uns später noch einmal in Betracht kommenben) Regeln, die zur Beurtheilung der Zahlenverhältnisse anzu= nehmen seien, nach welchen sich in ben verschiebenen Verbindungen bie sie zusammensetzenden Atome vereinigt finden, und zu der Angabe ber für gewisse zusammengesetzte Körper sich ergebenden Consequenzen. Die Neuheit wie die Wichtigkeit bieser Unsichten, meinte Dalton weiter, lasse es als zweckmäßig erscheinen, für einige einfachere Fälle bie Vereinigungsart burch Figuren zu verbeutlichen, und er gab bafür, wie man sich die in je einem zusammengesetzten Atome verbundenen einfachen Atome als in einer Ebene aneinander gelagert benken könne, graphische Forwelche schon einigermaßen an die in neuerer Zeit, zum Ausbruck von erst viel später Erkanntem, erinnern. Die Atome der Elemente bezeichnete Dalton durch Kreise, die für die ver= schiebenen Elemente bestimmte Abzeichen hatten, und welche und wie viele elementare Atome zu dem Atom einer gewissen Ber= bindung nach seiner Ansicht zusammengetreten sind, brachte er in diesen Formeln zu klarer Auschauung; bezüglich ber Lagerung ber Atome in einer solchen Gruppe findet sich bei ihm die Be= merkung, man habe, wenn brei ober mehr Partikeln elastischer Flüssigkeiten zu Einem vereinigt seien, anzunehmen, daß die gleichartigen Partikeln sich abstoßen und Dem entsprechend ihre Stellungen einnehmen, und außerbem läßt er natürlich auch bie elementaren Atome in einer complicirter zusammengesetzten Ver= bindung Dem entsprechend gestellt sein, wie er sie als zu ein= facher zusammengesetzten Bestandtheilen berselben geordnet anerfennt *).

^{*)} Bu welchen Resultaten Dalton damals (1808) bezüglich der Atomgewichte unzerlegbarer und der atomistischen Constitution zusammen-

Dalton versprach, in der Fortsetzung seines neuen Systemes die Thatsachen und Versuche genauer mitzutheilen, aus welchen die von ihm bezüglich der atomistischen Constitution einzelner Verdindungen ausgesprochenen Schlußsolgerungen absgeleitet seien, sowie auch Das, was sich bezüglich der Constitution und des Atomgewichtes vieler anderer Verdindungen — aller leidlich genau analysirter — ergebe. Diese Fortsetzung gab er zunächst in der 1810 veröffentlichten zweiten Abtheilung seines neuen Systems, in welcher er die unzerlegbaren Körper und von den aus zwei Elementen sich zusammensetzenden Verdindzungen die des Sauerstoss mit Wasserstoff, Stickstoff, Kohlens

gesetzter Körper gekommen war, läßt sich aus Nachstehendem ersehen. Er giebt hier die Atomgewichte:

Wasserstoff	•	•	•	1	Strontian	•	•	•	46
Stidstoff.	•	•	•	5	Baryt .	•	•	•	68
Rohlenstoff	•	•	•	5	Eisen	•	•	•	38
Sauerstoff	•	•	•	7	Zink	•	•	•	56
Phosphor	•	•	•	9	Rupfer .	•	•	•	56
Schwefel .	•	•	•	13	Blei	•	•	•	95
Magnesia	•	•	•	20	Silber .	•	•	•	100
Ralk	•	•	•	23	Platin .	•	•	•	100.
Natron .	•	•	•	28	Gold	•	•	•	140
Rali	•	•	•	42	Quecfilber	•	•	•	167

Er bemerkt, daß Kali und Natron nach Davy's neuer Entbedung Oryde seien und daß dann die für sie angegebenen Atomgewichte noch 7 Gew.-Th. — 1 At. Sauerstoff enthalten. Bezeichnen wir zur Absürzung die vorstehenden Atomgewichte mit den später für die betreffenden Elemente gewählten Symbolen, so ist nach Dalton's damaliger Ansicht die Zusammensehung der Atome der folgenden Berbindungen:

```
Basser . . . . H+O Stickorybul . . 2N+O Ammoniak . . . H+N Stickoryb . . . N+O Kohlenoryb . . C+O Salpetrige Säure 2N+3O Kohlensäure . . C+2O Salpetersäure . . N+2O Delbilbendeß Gaß C+H Alkohol . . 3C+H Sumpfgaß . . C+2H Essignäure . . . 2C+2H+2O
```

In der Schweselsäure nahm er jetzt auf 1 At. Schwesel 3 At. Sauerstoff an; das Atom des salpetersauren Ammoniaks ließ er aus dem in 1 At. Salpetersäure, 1 At. Ammoniak und 1 At. Wasser, das Atom des Buckers aus dem in 1 At. Alkohol und 1 At. Kohlensäure Enthaltenen zusammengesetzt sein.

stoff, Schwefel und Phosphor und die des Wasserstoffs mit den vier letzten Elementen, schließlich noch die fixen Alkalien und die Erben abhaubelte und bestrebt war, unter Anwendung ber früher aufgestellten Regeln und gestützt auf die Kenntniß ber Busammensetzung von Verbindungen, wie sich ihm bieselbe aus eigenen Versuchen und burch kritische Betrachtung ber von An= beren ausgeführten als die wahrscheinlichste ergab, die Atom= gewichte ber unzerlegbaren Körper und die atomistische Constitution ber Verbindungen abzuleiten *). Schon hier zeigt sich indessen bei Dalton ein Festhalten an einmal von ihm als zuverlässig betrachteten alteren Bestimmungen und ein gewisses Mißtrauen gegen bie, die ersteren berichtigenden Resultate anderer späterer Forscher, und eine Abneigung, eine von einem Anderen gefundene allgemeinere Gesetymäßigkeit bezüglich ber Zusammensetzung ber Körper (namentlich das von Gan=Liussac aufgefundene Ver= binbungsgesetz für gasförmige Körper) anzuerkennen: thumlichkeiten seines Charakters, welche ich bereits als für ihn ein baldiges Zuruckbleiben hinter bem Vorschreiten ber Wissen= schaft bedingend besprochen habe. Stärker noch trat Dies her= vor bei ber 1827 veröffentlichten, zum überwiegend großen Theile aber auch schon zehn bis sechs Jahre vorher gedruckten ersten Abtheilung eines zweiten Banbes seines neuen Systemes, in welcher er einfachere Metallverbindungen abhandelte; und auch seine anderen späteren, vereinzelt veröffentlichten Arbeiten kommen für die Entwickelung ber Chemie uns hier nicht mehr in Betracht.

Das Gebiet der Chemie, auf welches Dalton die Answendung seiner atomistischen Theorie zu der Zeit versuchen

^{*)} Die von Dalton hier mitgetheilte Atomgewichtstabelle für unzerlegbare Körper ist, 36 der letteren enthaltend, gegen die 1808 von ihm veröffentlichte beträchtlich erweitert, durch das Hinzukommen von Erden und Metallen, für welche er früher keine Bestimmungen gegeben hatte; die vorher von ihm angenommenen Zahlen sinden sich bis auf wenige (das Atomgewicht des Kohlenstoffs ist jett = 5,4, das des Eisens = 50 geset) wieder, aber mehrere der früher schon und der neu abgeleiteten Atomgewichte werden ausdrücklich als noch fraglich bezeichnet.

konnte, wo er auf bem Höhepunkte seiner Thatigkeit und seines Einflusses auf unsere Wissenschaft stand, nämlich bei ber Ausarbeitung der ersten und der zweiten Abtheilung seines neuen Systemes, — bas Gebiet ber Chemie war seit ber Geltenbmachung der Lavoisier'schen Lehren beträchtlich erweitert worden, und bessere Kenntniß vorher schon bearbeiteter Theile war durch die Untersuchungen vieler und geschickter Forscher erlangt. — La= voisier's Ansichten über die Zusammensetzung ber Körper, mas die Elemente der einfacheren Verbindungen und die Art der Busammenfügung zusammengesetzterer aus einfacheren betraf, waren im Wesentlichen noch die herrschenben. Mehr biese Un= sichten vereinfachend als sie abandernd war, daß H. Davy von 1807 an die firen Alkalien als Oryde eigenthümlicher Metalle erkannte und diese Deutung der von ihm erlangten Versuchsresultate gegen eine andere (vgl. S. 211 f.) mit Erfolg vertheidigte, und daß von 1808 an für die Erben eine ähnliche Zusammen= setzung nachgewiesen wurde; welchen Entbeckungen Dalton ba= mals aber noch kaum rückhaltlose und volle Beachtung schenkte. Wie beträchtlich die Kenntniß der Elemente, welche Lavoisier besessen hatte, inzwischen erweitert worben war durch die zahl= reichen seitbem gemachten Entbeckungen eigenthumlicher unzerleg= barer Substanzen, geht aus bem S. 210 ff. Zusammengestellten hervor; aber die Grundgebanken, die Lavoisier dafür geleitet hatten, welche Elemente man als eristirend auzuerkennen habe, waren noch unerschüttert. Namentlich war — wenn auch Manches als bagegen sprechend und andere Deutung zulassend bereits be= merkt war — die Lehre Lavoisier's noch in Geltung, daß alle Säuren sauerstoffhaltig seien und in benjenigen Säuren, in welchen nicht ein Gehalt an mehreren anderen Elementen nachgewiesen werben könne, Gin Glement — wenn es auch für sich nicht barstellbar sei — als das mit Sauerstoff vereinigte Rabical ber Saure angenommen werben muffe. Gin besonderes elementares Radical der Flußsäure, ein solches der Salzsäure wurde bemgemäß auch angenommen; erft 1810 begann die Be= streitung des Sauerstoffgehaltes dieser Säuren, also erst nach

以为 der Zeit, für welche das Dalton vorliegende Material einiger nahen zu übersehen und jetzt von Wichtigkeit wäre, und keiner Antheil an der besseren Erkenntniß bezüglich der Constitution ener Eduren bat Dalton's in diesem Jahre geäußerte, die von ihm damals abgeleiteten Atomgewichte berselben basirt dermuthung, beide Säuren möchten höhere Orybationsstufer x4 kiulleritons als das Wasser sein. — Was für die Be eltigung der Ansicht, daß die eigentlichen demischen Berbindunger nach sesten Proportionen zusammengesetzt sind, und an Vor arbeiten für die Erkenntniß der bei einzelnen Classen solche Verbindungen statthabenden Regelmäßigkeiten in den Zusammen sexungsverhältnissen bis zu Dalton's Beschäftigung mit diesen Gegenstande geleistet war, habe ich schon in dem Vorhergehender besprochen. — Aber ganz hauptsächlich war die Chemie bereicher worden durch Untersuchungen, welche die experimentale Erforsch ung einzelner Körper, ihres Verhaltens, ihrer Zusammensetzun zum Gegenstande hatten: für eine große Anzahl von Verbint ungen, natürlich vorkommenden und künstlich barzustellenden, i in jener Zeit jest noch Anerkanntes und jest noch zu Be

achtendes gearbeitet worden. Vorzugsweise gehörten die Körpe beren Kenntniß damals erhebliche Förderung erfuhr, der M neralchemie an, und die von früher her überkommene Prapor beranz Dessen, mas ber unorganischen Chemie zugerechnet murb gegenüber ber organischen Chemie fand für länger noch dari Befestigung, wie die Hülfsmittel ber Wissenschaft für die Lösun ber Aufgaben ber ersteren Abtheilung in ausreichenberer Wei ausgebildet maren als für die ber letteren. — Gine vollständige Aufzählung ber in jener Zeit ausgeführten Arbeiten zu gebei wäre mit bem Plane bes vorliegenben Buches nicht vereinbar aber unterlassen möchte ich boch auch nicht, die hauptsächlichste Resultate ober wenigstens die Richtung berselben anzubeute wie unvollkommen ein solcher Versuch auch ausfallen mag b ber Schwierigkeit, in ber Auswahl bes als besonbers wicht hier Anzuführenden die richtigen Grenzen einzuhalten. Der Sauerstoff murbe noch, wie zu Lavoisier's Zei

unter ben chemischen Elementen als bas vornehmste betrachtet. Daß nicht er ausschließlich Verbrennungen bewirke, war zwar schon 1793 burch Beobachtungen bargethan worden, nach welchen auch sauerstofffreie Substanzen (Metalle und Schwefel z. B. nach ben Versuchen Deiman's und ber gleich zu nennenden anderen hollanbischen Chemiker) bei Abwesenheit von Sauerstoff burch ihre Vereinigung Feuererscheinung hervorbringen konnen, und in dem Anfange dieses Jahrhunderts durch bedeutende Che= miker, Berthollet z. B., anerkannt. Aber zu Allem, was die Untersuchung der Sauerstoffverbindungen als das Wichtigste in ber Chemie hatte betrachten lassen, kam jest auch noch, wie ge= rabe an die Erforschung bieser Verbindungen die Entscheidung ber Frage bezüglich ber Constanz chemischer Proportionen an= lehnte und in ihr sich Material für weiter gehende Erkenntniß ber biese Proportionen beherrschenden Regelmäßigkeiten vor= bereitete.

Von einfacheren Verbindungen des Kohlenstoffs mar bas Rohlenoryd durch Cruikshank's und durch Clément und Désormes' Untersuchungen seit 1800 seiner Zusammensetzung nach richtig erkannt. Von gasförmigen Verbindungen des Rohlen= stoffs mit Wasserstoff mar bas Sumpfgas zwar schon frühe beachtet, die Kenntniß seiner Zusammensetzung mar jedoch mährend längerer Zeit ungenügend geblieben; das aus Weingeist mittelst Schwefelfäure bargestellte brennbare Gas hatten aber Deiman, Paets van Troostwijk, Bondt und Lauwerenburgh schon 1795 als nur Rohlenstoff und Wasserstoff enthaltend erkannt, und von den Eigenschaften desselben namentlich auch die, Chlor eine ölige Verbindung (die mit Erinnerung an die eben= genannten Forscher so lange als "Del der hollandischen Chemiker" bezeichnete) zu bilben, welche Eigenschaft bieses Gases bazu Ver= anlassung gegeben hat, es als das ölbilbende zu benennen; welche Wichtigkeit der von Dalton 1804 ausgeführten Unter= suchung bieser beiben Kohlenwasserstoffe für die Aufstellung ber atomistischen Theorie zukam, wurde S. 294 erwähnt. war aber in ber jett zu betrachtenden Zeit über Verbindungen Ropp, Entwidelung ber Chemie. 20

aus Rohlenstoff und Wasserstoff wenig Richtiges festgestellt; für weitaus die meisten der mit so einfacher Zusammensetzung begabten Körper war noch Nichts über diese bekannt, während man andererseits eine so einfache Zusammensetzung Körpern zuschrieb, welche auch Sauerstoff in sich enthalten: Lavoisier's analytische Resultate, welche ihn Baumöl und Wachs als nur Rohlenstoff und Wasserstoff enthaltend hatten betrachten lassen, waren noch nicht berichtigt, und Dalton's Vermuthungen über die Zusammensetzung des wasserfreien Alkohols verirrten sich 1808 bahin, auch in diesem einen Kohlenwasserstoff zu sehen. — Welche Elemente neben Kohlenstoff in die Zusammensetzung ber s. g. organischen Verbindungen eingehen, war im Allgemeinen burch Lavoisier richtig erkannt, aber daß doch noch die qua= litative Zusammensetzung selbst wichtigerer organischer Verbind= ungen nur unsicher erforscht war, geht aus dem Vorstehenden hervor; und über die quantitative Zusammensetzung weitaus der meisten solchen Verbindungen wußte man Nichts, während man die der wenigen unrichtig annahm, für welche in dieser Richtung angestellte Versuche vorlagen. Zurückstehenb waren auch, was die Entbeckung wichtiger eigenthümlicher Substanzen betraf, die Leistungen auf dem Felde der organischen Chemie; ber reichen Erndte gegenüber, welche Scheele hier gehalten hatte (vgl. S. 80 f.), erscheint das durch Andere in der nächst= folgenben Zeit Gefundene als dürftigere Aehrenlese. haben wir uns daran zu erinnern, daß in jener Zeit wichtige organische Verbindungen zuerst rein dargestellt oder überhaupt zuerst bekannt wurden — z. B. der wasserfreie Alkohol durch Lowit 1796, der Harnstoff durch Fourcron und Vauquelin 1799, knallsaure Salze durch E. Howard 1800 und Brugnatelli 1802 —, daß man damals lernte, außer verschiedenen organischen Säuren auch andere unter sich ähnliche organische Substanzen, zuerst ober boch mit größerer Sicherheit als früher, zu unterscheiben — ich erinnere baran, daß Lowit 1792 und Proust 1802 den Traubenzucker von dem Rohrzucker, außerdem auch Lowit 1792 und Deneur 1799 den Schleimsuder als eine besondere Zuckerart unterschieden —, und daß die chemische Geschichte früher bereits bekannt gewesener Substanzen erheblich erweitert wurde; aber länger bei Einzelangaben hierüber zu verweilen liegt kein genügender Grund vor. — Ueber die Beziehungen verschiedenartiger organischer Substanzen unter einander war wenig erkannt. Anzuerkennen ist, wie Lasvoisier's Theorie der geistigen Gährung des Zuckers trot der mangelhaften Ermittelung der Zusammensetzung der dabei in Betracht kommenden Substanzen schon der Wahrheit sich näherte, aber auch daran zu denken, daß die während der jetzt zu bestrachtenden Zeit ausgeführten Untersuchungen über den Alkohol und den Aether nicht einmal zu der Feststellung der bereits früher (vgl. S. 100) geahnt gewesenen Wahrheit sührten, daß der letztere aus dem ersteren in Folge des Austretens von Wasserstoff und Sauerstoff in der Form von Wasser entsteht.

Von den zahlreichen Orybationsstufen des Schwefels und deren Verbindungen, welche später so viele Chemiker beschäftigt haben, maren nur die zwei früher bereits unterschiebenen Sauren: die schweflige Säure und die Schwefelfäure, und die Salze der= selben damals schon in der Art betrachtet, welche dann so lange die geltende geblieben ist; aber für die Bekanntschaft mit den nachher als unterschwefligsaure Salze bezeichneten Verbindungen waren namentlich burch Vauquelin 1800 auch schon erhebliche Unhaltspunkte gewonnen. Für die von Lampabius 1796 zu= erst erhaltene, jest als Schwefelkohlenstoff bezeichnete Flüssigkeit führten die von diesem Chemiker 1803 und die von A. Ber= thollet 1807 angestellten Untersuchungen zu der Ansicht, die= selbe bestehe aus Schwefel und Wasserstoff, und erst später er= hielt das Resultat der von Clément und Désormes 1802 ausgeführten Versuche, welche Schwefel und Kohlenstoff als die Bestandtheile ergaben, Bestätigung und Anerkennung. Für viele Schwefelmetalle war das chemische Wissen gegen früher erheblich erweitert; hier mag nur baran erinnert werden, wie Proust auch auf die Untersuchung von Schwefelmetallen seine Erkenntniß der bestimmten resp. sprungweise sich ändernden Zusammen= 20*

setzungsverhältnisse ber chemischen Verbindungen stütte (vgl. S. 226 ff.), und daß berselbe Forscher im Anfange dieses Jahr= hunderts für mehrere Schwefelmetalle die Abwesenheit des da= mals barin noch angenommenen Sauerstoffs barthat, allerbings für einzelne noch an bemselben Irrthum festhaltend, welchen er für andere berichtigte. — Die Existenz einer Saure bes Phosphors, welche sauerstoffarmer als die Phosphorsaure ist, hatte schon Lavoisier angenommen, aber auch Fourcrop und Vauquelin's über bie erstere Saure 1797 ausgeführte Untersuchung lehrte die phosphorige Saure und ihre Verbind= ungen noch nicht im reinen Zustande kennen. Phosphormasserstoff wurde als selbstentzündliches Gas bereits 1783 burch Gen= gembre und 1784 durch Kirman, als nicht selbstentzündliches 1790 durch Pelletier dargestellt, und die Zusammensetzung dieser Verbindung war bereits im Anfange unseres Jahrhunderts Die Kenntniß der Phosphormetalle erweiterte richtig beurtheilt. ber letztgenannte Chemiker von 1788 an. — Die Salzsäure wurde, wie S. 301 noch einmal zu erinnern mar, als die Sauer= stoffverbindung eines für sich nicht darstellbaren Radicals be= trachtet (welche Behauptungen und Vorstellungen bezüglich bes letteren geäußert murden, ohne aber erheblichen Einfluß auß= zuüben, kann ich hier nicht besprechen); daß ber später als Chlor benannte Körper eine an Sauerstoff noch reichere Ver= bindung besselben Radicals und als orybirte Salzsäure zu be= zeichnen sei, schienen Berthollet's 1785 und 1786 ausgeführte Untersuchungen festzustellen; die letzteren führten auch zu ber Entbeckung der Salze einer noch mehr Sauerstoff enthaltenden Säure: ber damals als überorybirte Salzsäure bezeichneten Chlorsaure, welche Salze bann von Chenevir, 1802, genauer untersucht wurden (babei wurden auch bereits einzelne Wahr= nehmungen gemacht, welche niedrigere Orybationsstufen bes Chlors betreffen und später erst bessere Deutung fanben). Daran, daß das salzsaure Gas eine Sauerstoffverbindung sei, hielt man auch noch fest, als W. Henry 1800 fand, daß aus bem getrockneten, über Quecksilber abgesperrten Gas bei ber Einwirkung electrischer Funken Wasserstoff frei wird; die Anssicht wurde jetzt ausgesprochen und geglaubt, daß auch das sorgsfältigst getrocknete salzsaure Gas noch eine gewisse Menge Wasser chemisch gebunden enthalte. Die weitere Versolgung der Frage über die Beziehung zwischen der Salzsäure und dem Chlor und über die Constitution dieser beiden Körper und der von ihnen sich ableitenden Substanzen brachte Umgestaltung allgemeiner chemischer Lehren von großer Wichtigkeit; aber es geschah Dieserst nach der Zeit, für welche ich hier eine stüchtige Betrachtung Dessen versuche, was als hauptsächlichster Zuwachs zu dem früher bereits erlangten chemischen Wissen hinzukam.

Sehr kurz muß ich mich bezüglich ber Resultate fassen, welche in dieser Zeit für metallische Substanzen und Verbind= ungen derselben gewonnen worden sind. An die Erkenntniß ber Metalle der Alkalien und Erden habe ich bereits S. 211 f. und 301 erinnert; daß die ätzenden fixen Alkalien glühend geschmolzen, in dem Zustande in welchem sie bis dahin als wasser= freie betrachtet worden waren, noch Wasser enthalten, fanden Darcet und Berthollet 1808. Gerabe nur unter Berweisung auf Das, mas S. 212 f. über die Auffindung eigen= thümlicher Erben und neuer Metalle innerhalb jener Zeit ge= sagt wurde, kann ich barauf hindeuten, welche Zahl von Ver= bindungen dieser jett zuerst unterschiedenen Substanzen in dem Nachweise der Eigenthümlichkeit derselben durch die Entbecker und durch Andere, deren Arbeiten benen der Ersteren sich an= schlossen, bekannt murde; eine gebrängtere Angabe von Ginzeln= heiten murbe hier noch ungenügender sein, als das in dem Bor= hergehenden für andere Verbindungen Gegebene, und eine auß= führlichere würde in hier unzulässiger Weise umfangreich werben. Nicht anders ist es, was die Arbeiten über Verbindungen länger schon bekannter Metalle, und namentlich des Antimons, bes Zinns, des Blei's, des Eisens, des Kobalts, des Nickels, des Kupfers, des Quecksilbers, des Goldes in jener Zeit betrifft. Manches auf Verbindungen dieser Metalle Bezügliche ist bereits im Vorhergehenden in Erinnerung gebracht worden, da wo von ben anderen Bestandtheilen berselben die Rebe mar Untersuchungen gebacht murbe, an welche sich die Aufstellung ober Vertheidigung allgemeinerer Ansichten knüpfte; weniger lehrreich wäre für unsere Betrachtung die Aufzählung der Che= miker, welche sich mit der Darstellung der Verbindungen dieser Metalle, mit der Unterscheibung solcher, die aus den nämlichen Elementen bestehen, und mit Versuchen zur Feststellung ber Busammensetzung bieser Berbindungen gegen bas Ende bes vor= hergehenben und in den ersten Jahren unseres Jahrhunderts beschäftigten, und in bieser Aufzählung würden einzelne Namen häufig wiederkehren: vor allen der Name des unermudlichen Proust, bann aber auch bie Namen Pelletier, Bucholz, Thénard und andere. Ich versuche nicht, die Arbeiten, welche jene Metalle betreffen, in einer vollständigeren Liste zusammen= zustellen ober auf sie, wo ihrer bereits in bem Vorhergehenben gebacht ist, hier noch einmal zu verweisen. Und für unseren Zweck muß ich es auch babei bewenden lassen, bezüglich bes Vorschreitens der Kenntniß des Platins und seiner Verbindungen zu dieser Zeit an die S. 213 gemachten Angaben über die Ent= bedung solcher Metalle, welche bas Platin begleiten, zu erinnern; wieberum war auch hier ber Nachweis ber Gigenthumlichkeit jedes neu aufgefundenen Metalles auf besserer Erkenntniß bes Verhaltens und ber Verbindungen dieses Metalles und ber schon vorher bekannten, von welchen es zu unterscheiden mar, beruhend.

Lückenhaft und ungleichmäßig ist dieser Rückblick auf die Arbeiten, welche in der Zeit nach Lavoisier dis gegen das Ende des ersten Decenniums unseres Jahrhunderts der Erweiterung der Chemie zu Gute kamen, und Einzelnes, was größeren Einfluß auf die Ausdildung allgemeinerer chemischer Lehren ausübte, wird von uns später noch in etwas eingehenderer Berichterstattung in Betracht zu ziehen sein. Aber selbst so, wie er hier versucht werden konnte, zeigt uns dieser Rückblick doch einigermaßen, nach wie vielerlei Richtungen hin das chemische Wissen damals Vervollständigungen und Berichtigungen erhielt:

vor Allem auf dem Gebiete der unorganischen Chemie. Was die auf Mineralien bezüglichen Untersuchungen, deren vorzügslichfter ich bereits S. 223 f. erwähnt habe, was die auf abgesschiedene oder künstlich dargestellte Substanzen gerichteten über das Verhalten der Körper und die Zusammensetzung von Versbindungen ergeben hatten, wurde auch schon in, für ihre Zeit recht guten Lehrbüchern zusammengefaßt, welche wiederum hier nicht einzeln zu nennen sind.

Weniger genügend war die systematische Bearbeitung ber chemischen Analyse vorgeschritten, und auf die Einzeluntersuch= ungen bedeutender Analytiker mar Der, welcher in dieser Richt= ung des experimentalen Forschens sich mit Benutung des bereits Gearbeiteten weiter ausbilben wollte, hingewiesen. Aber die Resultate auch solcher Chemiker, welche großen Ruf als Analytiker besaßen und dieselbe Aufgabe bearbeiteten, paßten oft nur wenig zusammen. Die Anwendung jeder anderen theo= retischen Controle, als ber, daß bie Summe ber für die Bestand= theile einer Verbindung gefundenen Gewichte dem der letteren entsprechen musse, mar ben Analytikern jener Zeit fremb, und auch diese Controle war in der großen Zahl von Fällen nicht anwendbar, in welchen die Menge eines Bestandtheiles nicht direct ermittelt sondern nur aus der Differenz erschlossen wurde; selbst mas Richter von 1791 an für die Controle der bezüglich ber Zusammensetzung ber neutralen Salze erhaltenen Bestimm= ungen erkannt, was er 1795 (vgl. S. 262) als einen wahren Probirstein für solche Bestimmungen ben Chemikern bargeboten hatte, fand bei Diesen so wenig Beachtung, wie wir aus dem früher (S. 267 ff.) Berichteten zu erseben hatten. Neue Analysen vorher schon untersuchter Verbindungen wurden jest mit größerer Sorgfalt ausgeführt und ergaben genauere Resultate als die älteren, aber auch Resultate, welche von benen Richter's oft beträchtlich abwichen; meistens war die Ableitung des Zusammen= setzungsverhältnisses einer Verbindung, auch eines Neutralsalzes, ausschließlich auf die Untersuchung der einzelnen Verbindung beschränkt, nicht durch die Vergleichung mit den für andere Verbindungen erhaltenen Resultaten controlirt, und selten nur begegnen wir in jener Zeit einer Benutzung des für die Feststellung der Zusammensetzung neutraler Salze von Richter empsohlenen Prüfungsprincips*). Den Belegen für die von Richter angegebenen Gesetzmäßigkeiten konnte man bald selbst den Vorwurf machen, daß sie nicht die richtige Zusammensetzung der betreffenden Verbindungen angeben.

Die Gesetmäßigkeiten, welche Dalton in ber Aufstellung seiner atomistischen Theorie aussprach, stützten sich zunächst nur auf verhältnismäßig wenige Verbindungen, beren Zusammen= setzung etwas sicherer erforscht war, und hier waren auch die Beziehungen zwischen ben Zusammensetzungen gewisser Verbind= ungen richtiger ersehen, als die Zusammensetzungen der letzeren, einzeln genommen, festgestellt waren; es gehörte Dalton's umfassender, auf das Ganze seiner Theorie und der Consequenzen aus ihr gerichteter und bei Vergleichung der letzteren mit den vorliegenden experimentalen Bestimmungen nicht etwa burch Glauben an große Genauigkeit ber letteren befangener Blick dazu, zu ersehen, was wir noch als die Zusammensetzung der eigentlichen demischen Verbindungen beherrschend anerkennen. Daß die Bestandtheile solcher Verbindungen immer im Verhält= nisse bestimmter Gewichte ober einfacher Multipla derselben zu= sammengefügt sind, sprach Dalton, wie ich schon früher her= vorgehoben habe, als etwas aus seiner atomistischen Theorie Folgenbes aus, baran bie Erörterung knupfenb, bag bas von ihm und Anderen über die Zusammensetzung der Verbindungen Gefundene diese Folgerung als zutreffend nachweise ober boch mit ihr verträglich sei. Welche Genauigkeit biesen experimentalen

^{*)} Wie z. B. in B. Rose's 1805 (Gehlen's neues allgemeines Journal der Chemie, VI. Band, S. 22) veröffentlichter Untersuchung über das Bestandtheilsverhältniß der salzsauren Reutralsalze, wo die Zuverlässigkeit der für salzsauren Baryt, schwefelsaures Natron, salzsaures Natron und schwefelsauren Baryt gefundenen Zusammensetzungsverhältnisse auch daran gezeigt wurde, daß dieselben der Fortdauer der Neutralität bei der Umsetzung der beiden ersten Salze zu den beiden letzten entsprechen.

Daten zukam, läßt sich minbestens einigermaßen burch Betracht= ung ber von ihm ben Elementen beigelegten Atomgewichte und ber für die Verbindungen angenommenen atomistischen Formeln (vgl. S. 299, Anmerk.) beurtheilen. Und da finden wir es wohl begreiflich, weßhalb Dalton den Weg der Deduction und nicht den der Induction bei ber Darlegung Dessen ein= schlug, was für die quantitative Zusammensetzung der Körper als Gesetz gelte und sich in gewissen Regelmäßigkeiten zu er= tennen gebe; die Zusammensetzungsverhältnisse der größeren Zahl von Verbindungen waren zu wenig genau ermittelt, als baß von ihnen aus mit einiger Sicherheit die Regelmäßigkeiten hatten nachgewiesen werben können, die als allgemein gultige festzustellen gewesen wären, um an der Eristenz der sie zu= sammenfassenben, durch Dalton's Theorie ausgesprochenen Gesetmäßigkeit keinen Zweifel zu lassen. Gine Kritik ber Dalton'schen Lehre, welche für eine Reihe von Verbindungen bie von bedeutenden Chemikern gefundenen Zusammensetzungs= verhältnisse als die wirklich statthabenben angenommen hätte und von ihnen ausgegangen mare, hätte die Consequenzen aus jener Lehre als häufig nicht zutreffend mit mindestens eben so viel Berechtigung nachweisen können, als die war, mit welcher Dalton 1810 bas Geset Gan=Lussac's bezüglich ber Berbindung der Gase nach einfachen Volumverhältnissen als ein erfahrungsgemäß nicht statthabenbes zurückweisen zu sollen glaubte. — Dafür, daß das Gesetz ber festen Proportionen, so wie es in Dalton's Theorie enthalten war, als ein un= zweifelhaftes und für alle weiteren Untersuchungen über die quantitative Zusammensetzung ber chemischen Verbindungen maß= gebendes auerkannt werde, war es nothwendig, daß es auch burch inductive Beweisführung als ein überall, wo die Zu= sammensetzung sich genau ermitteln läßt, scharf gultiges nachgewiesen werde. Das Lettere gethan zu haben, ist unter den zahl= reichen großen Leistungen Berzelius' wohl die hervorragendste.

Während langer Zeit und nach vielfachen Richtungen ist

3. 3. Berzelius (1779—1848) für bie Chemie mit größtem Erfolge thätig gewesen. An seinen Namen knupft sich nicht, wie an den seines Vorgängers Lavoisier, die Erinnerung an ben Umsturz eines vorher herrschend gewesenen Systemes und ben Aufbau eines neuen, und nicht einmal wie an ben seines Zeit= genossen B. Davy, bessen Einfluß auf die Ansichten über bie Zusammensetzung ber Säuren und ber Salze uns später beschäftigen wird, die Erinnerung an die Wiberlegung gewisser Lehren, welche als fundamentale betrachtet waren, in bem Sinne bes Nachweises, daß sie keineswegs allgemein gültige seien. Wohl aber knüpft sich an den Namen Berzelius' die Erinner= ung, wie dieser große Forscher in ruhigem Anschluß an bas vorher schon in ber Chemie für mahr Gehaltene dieses Gebiet bes Wissens nach jeder Seite hin erweiterte und überall ver= vollständigte und befestigte; wie er selbstständig, und mit größerer Schärfe und in weiterem Umfang als irgend einer geiner Zeit= genossen die Beweisführung für wichtigste allgemeine Lehren unserer Wissenschaft gab; wie er bas empirisch Erkannte voll= ständig und geordnet zusammenzufassen und durch theoretische Vorstellungen zu verknüpfen wußte, welche als den Anforder= ungen der damaligen Zeit entsprechend von den Meisten aner= kannt wurden. In den verschiedensten Partien der Chemie hat er sich durch experimentale Arbeiten ausgezeichnet, welche die Geschichte dieser Wissenschaft immer als Hauptstufen der auf= steigenden Erkenntniß abgebend betrachten wird. Unvergessen wird bleiben, mas er für die Ausbildung ber Analyse unor= ganischer Körper gethan hat: in ber Ginführung vervollkomme neter Verfahren wie in der Erzielung genauerer Resultate, auch in der Auffindung bis dahin übersehener unzerlegbarer Sub= stanzen, wie benn an ihn schon S. 212 f. bei ben Angaben über die Entdeckung des Ceriums, des Thoriums und des Se= lens zu erinnern war; unvergessen, wie viele Verbindungen durch ihn zuerst oder besser bekannt geworden sind: so z. B. durch seine Untersuchungen über das Selen (1818), über die Verbindungen, welche man als geschwefelte Alkalien bezeichnet

hatte, (1821) und über die s. g. Schwefelsalze (1825 u. 1826), über Fluorverbindungen (1823 u. 1824), welche ihm auch Mittel abgaben, mehrere bis dahin nicht für sich bargestellte Elemente zu isoliren, über bas Platin und die es begleitenden Metalle (1828), über das Vanadinm (1830), über das Tellur (1831— 1833), der Menge der anderen hierhergehörigen Arbeiten nicht Eine große Zahl von Mineralien hat er, und zu gebenken. viele zuerst genauer, analysirt, und in seiner Arbeit über die Meteorsteine (1834) die Bestandtheile berselben besser kennen gelehrt, als Dies vorher der Fall war. Wie weit abstehend ihrem Gegenstande nach waren diese Untersuchungen von denen aus bem Bereiche ber Thierchemie, mit welchen Berzelius sich schon frühe beschäftigte und benen er noch später wiederholt einen Theil seiner Arbeitskraft zuwendete; wie verschieden wie= berum sind die Untersuchungen, welche die Kenntniß der Zu= sammensetzung und des Verhaltens bestimmter organischer Verbindungen zur Aufgabe hatten, und die von ihm gemeinsam mit Histinger 1803 veröffentlichte Arbeit über die Wirkung ber electrischen Säule auf Salzlösungen, burch welche sein Name zuerst den Naturforschern bekannt wurde. Einzelne unter den mannigfaltigen Untersuchungen Berzelius', beren vollständi= gere Aufzählung hier nicht gegeben werben kann, sind in dem Folgenben eingehender zu besprechen. Hier aber ist im Allgemeinen darauf hinzuweisen, wie er mit der Ausführung so zahl= reicher experimentaler Arbeiten die Erfassung und Vertretung theoretischer Ansichten in einer Weise verband, welche mährend langerer Zeit seine Autorität auch in dieser Richtung fast allge= mein anerkannt sein ließ, mährend später bie Bulässigkeit eines großen Theiles dieser Ansichten bestritten murde.

Berzelius' theoretische Ansichten schlossen sich, namentlich auch was die näheren Bestandtheile in complicirter zusammensgesetzen Verbindungen betraf, zunächst an die vorher schon in Geltung gewesenen an, und als eine Vervollständigung dieser Lehren über die Zusammensetzung der Körper erschien, was er bezüglich der letzteren feststellte und als der atomistischen Theorie

entsprechend nachwies, und als eine weiter gehende theoretische Begründung dieser Lehren, was er in der electrochemischen Theorie zu finden und zu geben glaubte. Ein innerer Zusam= menhang war für alle theoretischen Lehren Berzelius' por= hanben, und wie diese in der Zeit, wo er der Hohe seines Gin= flusses auf die Chemie zustrebte, — in dem zweiten Decennium bieses Jahrhunderts — allem thatsächlich Festgestellten in bieser Wissenschaft entsprachen, konnten sie als der letteren für die bamals erreichte Entwickelung berselben genügend betrachtet werben. Berzelius hielt es für nothwendig, daß eine theo= retische Ansicht eine allgemein gültige sei: für solche Berbinb= ungen z. B., welche ihrer Bilbung und ihrem Verhalten nach Aehnlichkeit zeigen, diejenige Ausicht bezüglich ber Zusammen= setzung berselben festzuhalten sei, welche diese Berbindungen als analog zusammengesetzte ober die Gleichartigkeit ihres Verhal= tens als auf etwas Gemeinsamem in der Zusammensetzung Be= ruhendes auffaßt. Er hat dieses Prinzip sehr festgehalten, auch nachbem er in Einzelfällen — ber Lehre von den Säuren und ben Salzen z. B. — zu ber Einsicht gekommen war, es lasse sich nicht so burchgreifend aufrecht halten, wie er es lange, länger als fast alle anderen Chemiker, zu thun versucht hatte. Die Einheit in der Theorie der Chemie stand ihm sehr hoch, und diese betrachtete er als gewahrt durch das Beharren bei ben Ansichten, welche sich ihm als die wahrscheinlichsten ergeben halten. Bei der Aufstellung theoretischer Ansichten war Ber= zelius oft ganz Dessen sich bewußt gewesen, was sie noch Unsicheres haben: bei Keinem mehr, als gerade bei ihm, hat bann sich bewährt, mas er selbst ausgesprochen hat*): daß die Gewohnheit oft zu der vollkommensten Ueberzeugung von der Richtigkeit einer solchen Ansicht führe, die Schwächen derselben übersehen lasse, und unfähig mache, bas gegen sie Sprechenbe

^{*)} Schon 1818 — mit Bezugnahme darauf, wie hartnäckig die Anshänger der Phlogistontheorie an dieser festhielten und sich gegen die Annahme des Lavoisier'schen Systemes sträubten — in seinem Bersuch über die Theorie der chemischen Proportionen.

anzuerkennen. Aber für Keinen auch mar bazu stärkere Veranlassung gegeben, von ihm aufgestellte Ansichten als mehr und mehr sich befestigende zu betrachten, als für Berzelius: nach nicht nur, wie sie noch mit späteren Erweiterungen bes chemischen Wissens in Einklang stanben ober diese ihnen entsprechende Auslegung zuzulassen schienen, sondern auch banach, wie diesen Ansichten die Zustimmung der Meisten während längerer Zeit zu Theil geworben ist. Was etwa einer solchen Ansicht an Begründung mangelte, schien ersetzt durch die Consequenz, mit welcher sie in Anwendung gebracht murbe, und baburch, wie ausreichend sie sich für allgemeinere Auffassung bes Thatsächlichen erwies; und geförbert wurde noch die An= nahme der von Berzelius sich ausgebildeten theoretischen Vor= stellungen baburch, welche Fülle neuer Thatsachen und wichtiger Entbeckungen er in ber biesen Borstellungen entsprechenden Aus= brucksweise, ber Richtigkeit berselben gleichsam weitere Bestätigungen gewährend, im Verlaufe von Jahrzehenden mitzu= theilen hatte. Die Autorität seiner Ansichten war eine aner= kannte, so lange in der Chemie diejenigen Theile derselben die ausgebilbetsten maren, an beren besserer Erkenntniß er sclbst= thatig burch praktische Arbeiten mitgewirkt hatte, und so lange bie Untersuchungen Anderer großentheils nur Fortsetzungen seiner eigenen waren. Aber später wurden von Anderen ein= zelne Gebiete des chemischen Wissens nach neuen Richtungen hin erforscht und Resultate gewonnen, in welche sich so hineinzu= benken wie vorher selbst ihn seine ausgebreitete Erfahrung nicht mehr immer befähigte, und seine Bestrebungen, die neuen Er= gebnisse ben von ihm früher aufgestellten Ansichten gemäß ober in consequenter Ausbildung der letzteren zu deuten, und mit besserer Sachkenutniß zu beuten als die Forscher, welchen jene Resultate verbankt murben, konnten nicht mehr solche Zustimm= ung finden und so maßgebend sein, wie Dies vorher der Fall gewesen mar. Berzelius, welcher noch gegen bas Ende seiner Thätigkeit hin sich über die Unsicherheit theoretischer An= sichten und die Gefahr, weniger sichere Ansichten als die richti=

gen barzulegen und in bem Glauben an einmal gewohnt gewordene allzulange zu beharren, so zutreffend ausgesprochen hat *), ist dem Schicksale nicht entgangen, früher erfaßte, und bann stets augewendete Grundbegriffe noch bann als die sicher= sten festzuhalten, als die Weiterentwickelung der Wissenschaft zu einer Reform der ersteren drängte, und zu neuen Ansichten, die ihm mit jenen Grundbegriffen unvereinbar zu sein schienen, mehr in scharfe als in wirksame Opposition zu treten. Diese Oppo= sition war schließlich in peinlicher Weise wirklich vorhanden, wenn auch die Versuche nicht gefehlt haben, zwischen Berzelius' Ansichten und später zur Geltung gelangten die Bermittelung zu finden und die letzteren als nicht nur mit den ersteren ver= träglich sondern selbst als aus consequenter Ausbildung der= selben hervorgehend hinzustellen. Defter indessen benkt bie neuere Generation baran, wie Berzelius' Betrachtungsweise sich schließlich als zu enge für die Fortschritte der Wissenschaft erwiesen hat; unvergessen sollte jedenfalls bleiben, wie diese Betrachtungsweise langere Zeit hindurch alles damals Erforschte und zunächst Vorauszusehende umfaßte, und welche Vortheile für die Darlegung bes chemischen Wissens Berzelius' strenges und consequentes Festhalten an seinem Systeme während vieler Jahre geboten hat: mährend einer Zeit, wo er neben der Aus= führung zahlreicher und wichtigster Untersuchungen in seinem Lehrbuch der Chemie eine so umfassende Kenntniß und selbst= ständige Beurtheilung auch des von Anderen Gefundenen gel=

^{*) 1842,} in der Borrede zu der letten deutschen Auflage seines Lehrbuches: "Mit dem vollen Gefühle der Unsicherheit in unseren theoretischen Ausichten, die wir doch nicht entbehren können, habe ich gestrebt, bei ihrer Darstellung dem Leser keine festere Ueberzeugung von ihrer Richtigkeit beizubringen, als sie mir zu verdienen scheinen, und ich habe daher stets seine Ausmerksamkeit auf das Unsichere in der Bahl der Erklärungsarten gerichtet. Es ist ein großes Hinderniß für das Fortschreiten einer Bissenschaft, wenn man leberzeugung von der Richtigkeit von Solchem beibringen will, was unsicher ist. Was man glaubt, unterwirft man keiner weiteren Untersuchung, und die Geschichte der Bissenschaft zeigt, daß ein eingewurzelter Glaube an theoretische Begriffe oft nicht den handgreislichsten Beweisen von ihrer Unrichtigkeit gewichen ist."

tend gemacht hat, daß er geradezu als das damals erlangte chemische Wissen repräsentirend betrachtet und geehrt werden konnte.

Aber wie auch Das, was dieser große Chemiker burch seine Forschungen, durch seine Schriften, durch die Anderen unmittel= bar gegebene Belehrung und Anregung geleistet hat, zu längerem Verweilen bei der allgemeineren Betrachtung seines wissenschaftlichen Charakters aufforbert: hier haben wir den Faben der Berichterstattung barüber wieber anzuknüpfen, wie die Lehre von den chemischen Proportionen festen Fuß gewann, und zu= nächst barauf zu sehen, welchen Antheil Berzelius baran hat. Ich habe S. 310 f. besprochen, welche Hinbernisse bagegen, baß diese Lehre als eine in der Chemie sicher begründete hätte gelten können, auch noch nach ber Aufstellung ber atomistischen Theorie burch Dalton vorhanden waren. Diese Hindernisse hat Ber: zelius beseitigt, durch Arbeiten, welche, ohne daß sie die Dal= ton's zum unmittelbaren Ausgangspunkte gehabt hätten, doch bald diese mit berücksichtigten, in ihnen weitere Anregung fan= ben und ben von Dalton ausgesprochenen Sätzen neue und festere Unterstützung boten. Wie Berzelius selbst angab *), hatte er sich mit Untersuchungen, die auf die chemischen Proportionen Bezug haben, anhaltend seit 1807 beschäftigt. Bei Vorarbeiten für ein von ihm herauszugebendes Lehrbuch ber Chemie hatte er unter anderen weniger verbreiteten Schriften auch die von Richter durchgegangen und mit Erstaunen er= kannt, welches Licht die bis dahin so unbenutt gebliebenen Re= sultate dieses Forschers bezüglich ber Zusammensetzung ber Salze und der Ausfällung eines Metalles durch ein anderes zu ver= Gine Uebersicht dieser Resultate gab er breiten geeignet seien. in der ersten Ausgabe dieses Lehrbuches (1808), aber der Vor= satz mar auch in ihm geweckt, zwei Reihen von Salzen zu ana-

^{*)} In seinem Versuch über die Theorie der chemischen Proportionen (S. 16 der deutschen Ausgaben von 1820) und später noch in seinem Lehrbuch der Chemie (1835 3. B. im V. Band der dritten Auslage, S. 24).

Insiren: eine ber aus einer Säure mit ben verschiebenen Basen und eine ber aus einer Base mit ben verschiedenen Gauren ge= bilbeten Salze, beren Zusammensetzung die aller von diesen Basen und Säuren sonst noch gebilbeten Salze auf Grund bes von Richter Gefundenen indirect ableiten lasse. Während ber Ausführung bieses Vorsates murben Davy's Versuche über die Reduction ber firen Alkalien, und daß die letzteren Metall= ornbe seien, bekannt, und Berzelius selbst fand 1808, baß wässeriges Ammoniak mit Quecksilber als bem electronegativen Polenbe einer galvanischen Saule in Berührung einen metall= artigen Körper giebt, welchen er als burch Reduction bes Um= moniaks entstanden betrachtete. Die direct nicht ausführbare Bestimmung bes in bem Ammoniak angenommenen Sauerstoff= gehaltes erschien ihm als indirect möglich; b. h. unter Benuts= ung bes von Richter (S. 265) gefundenen Resultates, daß in ben verschiebenen neutralen Metallsalzen berselben Säure auf nämliche Quantität ber letteren eine constante Menge Sauerstoff neben ungleichen Mengen ber verschiebenen Metalle in den Basen komme. Auch in dieser Richtung setzte er jetzt seine Untersuchungen über die Zusammensetzung der chemischen Berbindungen fort; dann wurde er, wie er weiter mittheilt, mit Dalton's Ansichten über die multiplen Proportionen bekannt, für welche er in den Resultaten der bereits von ihm ausge= führten Analysen eine solche Bestätigung fand, daß ihn Dies veranlaßte, auch in dieser Richtung seine Untersuchung weiter auszudehnen. So vergrößerte sich der Umfang der Arbeit, welche er bezüglich ber Zusammensetzung chemischer Verbindungen und der hier sich zeigenden Regelmäßigkeiten unternommen hatte, mehr und mehr, und er umfaßte schließlich die verschiedenartig= sten Verbindungen in einer Ausdehnung, von welcher Berzelius nach seinem eigenen Ausspruch bei dem Beginne seiner experimentalen Untersuchungen auch nicht entfernt eine Vor= stellung gehabt hatte. Er selbst hat es hervorgehoben, daß seine Versuche anfangs ganz andere Resultate ergaben, als er erwarten zu sollen glaubte; daß er dann bei Wiederholung der Versuche und durch Abanderung der dabei befolgten Methoden vorher begangene Jrrthümer entdeckte und mit Hülfe besserer Versahren eine größere Uebereinstimmung zwischen den Resultaten der Analysen und den theoretischen Berechnungen erhielt; daß die Vergleichung dieser Ergebnisse ihn stusenweise zu neuen Ansichten führte, welche wiederum experimentale Beweissführung nöthig machten, und daß auf diese Art seine Forschung an Umfang und Wichtigkeit zugenommen habe.

Charakteristisch ist in der That, wie im Gegensate*) zu Dalton's Darlegung bes von ihm über bie Zusammensetzung ber chemischen Verbindungen Gefundenen: wo von dem AU= gemeinen aus zu bem Besonderen übergegangen wurde, bei Berzelius die Untersuchung enger abgegrenzter Gegenstände ben Ausgangspunkt barbot und die zunächst gewonnene Er= kenntniß von Regelmäßigkeiten mehr und mehr erweiternd schließlich zu ganz allgemeinen Lehren gelangen ließ: zu so um= fassenden und wichtigen, daß man — einmal mehr die Zeit, von welcher an die Chemie wirklich wissenschaftlich bearbeitet worben sei, weiter vorrückenb — behaupten zu konnen geglaubt hat **), erst seit der Feststellung dieser Lehren durch Berzelius sei die Chemie zu ben eracten Wissenschaften zu rechnen gewesen. — Gehen wir darauf aus, einen Ueberblick zu gewinnen, in welcher Weise biese seine Forschungen vorschritten, beren Resultate er von 1810 an***) durch einzelne Abhandlungen den

^{*)} Diesen Gegensatz hat Berzelius selbst 1815 (Thomson's Annals of Philosophy, Vol. V, p. 122) hervorgehoben.

^{**)} So Hose in seiner Gedächtnißrede auf Berzelius (Abhandlungen der R. Atademie der Wissenschaften zu Berlin aus dem Jahre 1851, S. XXVIII).

^{***) 1810} machte Berzelius (Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXV, S. 274; Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. I, S. 257) die ersten vorgängigen Mittheilungen darüber, daß die verschiedenen Mengen Sauerstoff, welche sich mit derselben Quantität eines Metalles oder Schwesel vereinigen, unter sich in einfachen Berhältnissen stehen, daß für die Berbindungen des Schwesels mit Metallen Dasselbe gelte, und daß zwischen den Mengen Schwesel und Sauerstoff, welche sich

Chemikern mitgetheilt hat, bis zu dem Abschlusse derselben, zu welchem er zunächst 1818 in seinem "Versuch über die Theorie der chemischen Proportionen" kam.

Seinen "Bersuch, die bestimmten und einfachen Berhältnisse aufzufinden, nach welchen die Bestandtheile ber unorganischen Natur mit einander verbunden sind"*), begann Berzelius mit dem Hinweise barauf, daß Berthollet die Verbindbarkeit der Körper nach stetig wechselnden, Proust die nach bestimmten: einzigen ober sprungweise sich ändernden Verhältnissen behauptet habe; Proust's Ansicht sei als die richtige zu betrachten, aber barüber sei bisher noch Nichts bekannt gewesen, ob die sprung= weisen Aenderungen der Zusammensetzungsverhältnisse bei allen Körpern nach bemselben Gesetze statthaben ober nicht. Zu einer Untersuchung, welche einige allgemeinere Regelmäßigkeiten er= sehen lassen werbe, sei er baburch veranlaßt worden, daß er ben Sauerstoffgehalt bes Ammoniaks burch Rechnung habe finden wollen, wobei sich ihm ergeben habe, daß in allen salzsauren Salzen diejenige Menge Base, durch welche eine constante Quantität ber Saure neutralisirt wird, die nämliche Menge Sauer= stoff enthalte. Wie merkwürdig, daß diese wichtigen Forschungen sammt der Erkenntniß von so viel Wahrem, die sie gebracht

mit der nämlichen Quantität eines mit beiden Elementen verbindbaren Körpers vereinigen, ein constantes Berhältniß statthabe. Seine Bersuche und die aus ihnen gezogenen Folgerungen legte er zunächst ausführlicher dar in dem 1810 erschienenen III. Theile der von ihm mit Hisinger und Anderen veröffentlichten Ashandlingar i Fysik, Komi och Mineralogi, aus welchen die hiehergehörigen Untersuchungen von 1811 an durch Gilbert's Annalen (auf welche ich mich in dem Folgenden vorzugsweise beziehe) in deutscher, durch die Annales de chimie in französischer Sprache bekannt wurden.

^{*)} Gilbert's Annalen der Physik, Bd. XXXVII, S. 249); eine Zusammenfassung der von ihm in dieser Untersuchung erlangten Resultate gab Berzelius damals auch in einem, zu Anfange des Jahres 1811 in den Annales de chimie, T. LXXVII, p. 63 veröffentlichten Brief an Berthollet, und in Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bd. II, S. 297.

haben, ausgingen von Voraussehungen über die demische Natur gewisser Berbindungen, welche später als unrichtige nachgewiesen worden sind: von den Voraussetzungen, daß das Ammoniak selbst sauerstoffhaltig sei und baß in den s. g. salzsauren Salzen (Chlormetallen) sauerstoffhaltige Basen mit sauerstoffhaltiger Saure vereinigt seien. Berzelius erinnerte hier baran, baß jener, ben Sauerstoffgehalt ber Basen in neutralen Salzen be= treffende Sat schon 1796 burch Richter gefunden worden sei, bessen Zahlenbestimmungen zwar beinahe ohne Ausnahme un= richtig seien, bessen Berechnungen inbessen boch vielleicht mehr Wahrheit enthalten, als man gewöhnlich glaube. Jene Constanz bes Sauerstoffgehaltes in den Basen habe sich außer für salz= saure Salze auch für schwefelsaure bestätigt, aber nur bei Be= nutung einzelner unter ben bamals vorliegenden Analysen und ohne daß die in beiben Reihen von Salzen erhaltenen Resultate unter einander in Uebereinstimmung gewesen waren. habe er gefunden, daß in den basischen salzsauren Salzen bes Blei's und des Kupfers die Säure mit viermal so viel Base vereinigt sei, als in den neutralen. Während der weiteren Er= forschung, auf was Dies beruhe, sei er mit Wollaston's Versuchen über die Verhältnisse, nach welchen sich Basen und Säuren zu neutralen und sauren Salzen vereinigen, bekannt geworben: Versuchen, welche mit Dalton's Hypothese in Beziehung stehen und sie zu bestätigen scheinen, daß bei Berbindung ber Körper nach verschiebenen Verhältnissen bie Mengen bes einen, welche auf dieselbe Menge bes anderen kommen, unter einander wie 1:2:3:4 u. s. w. verhalten. Dalton's Hypothese verspreche für die Verwandtschaftslehre ein solches Licht zu verbreiten, daß ihre Bestätigung als der größte Fort= schritt anzusehen sei, welchen die Chemie als Wissenschaft zu Unbekannt bamit, ihrer Vervollkommnung je gethan habe. wie Dalton seine Ansicht weiter ausgeführt und durch welche Versuche Dieser sie begründet habe, könne er nicht beurtheilen, ob seine eigenen Versuche die Dalton'sche Hypothese in ihrer ganzen Ausbehnung bestätigen ober sie mehr ober weniger mo=

bificiren. Was Berzelius selbst bamals nachweisen zu konnen glaubte, war: daß, wenn zwei Körper, A und B, sich in ver= schiebenen Verhältnissen mit einander verbinden, Dieses immer nach folgenden fest bestehenden Proportionen geschehe: 1A mit 1B (wo A und B bestimmte, unter sich verschiedene Gewichts= mengen bebeuten), 1A mit 11/2B ober vielleicht richtiger auß= gebrückt 2A mit 3B, 1A mit 2B, 1A mit 4B, aber für bas Vorkommen bes Verhältnisses 1A zu 3B sei burch seine Ver= suche noch kein Beispiel gegeben; ferner: baß, wenn zwei Korper, A und B, beibe zu zwei anderen, C und D, Verwandtschaft haben, die Mengen von C und von D, durch welche A gesättigt wird, sich genau so unter einander verhalten, wie die Mengen von C und von D, burch welche B gesättigt wird. — Für biese Cate gab Berzelius bie experimentalen Belege*): für bas Geset ber multiplen Proportionen durch die Analyse der verschiedenen Orybationsstufen bes Blei's, bes Kupfers und bes Gisens, ber schwesligen Säure und ber Schwefelsäure, ber neutralen und ber basischen salzsauren Salze bes Kupfers und bes Blei's, ber ver= schiebenen Schwefelungsstufen bes Gisens u. a.; für die Conbes Verhältnisses ber Gewichtsmengen Schwefel und Sauerstoff, welche sich mit berselben Quantitat eines Metalles vereinigen, burch die Analyse des Bleisulfids und bes Bleiorybs, bes Kupfersulfürs und bes Kupferoryduls; und durch zahlreiche Analysen neutraler Salze ber Salzsäure und ber Schwefelsäure für die Constanz des Verhältnisses zwischen benjenigen Mengen verschiebener Säuren resp. Basen, welche dieselbe Quantität einer ober ber anderen Base, resp. einer ober ber anderen Gäure Da gab er die Beweise bafür, daß wirklich in neutralisiren. bem schwefelsauren Gisenorybul und bem schwefelsauren Blei= oryd Schwefel und Metall genau in bemselben Verhältniß ent= halten sind, wie in bem Gisensulfür und bem Bleisulfid; zeigte er, zunächst für neutrale salzsaure und schwefelsaure Salze, baß in solchen Salzen die auf eine und dieselbe Quantität Saure

^{*)} Gilbert's Annalen der Physit, Bb. XXXVII, S. 254 u. 324.

kommenden Mengen verschiedener Metalloryde die gleiche Menge Sauerstoff enthalten, und daß im schwefelsauren Bleioryd ber Sauerstoffgehalt ber Base genau 1/3 von dem Sauerstoffgehalte ber Saure ist; und für genügend sicher hielt er es jett nach= gewiesen, daß der Sauerstoffgehalt der mit berselben Quantität einer Säure neutrale Salze bilbenben Mengen verschiebener Basen immer gleich groß sei, um barauf hin die Zusammensetzung von Basen auch indirect, aus der ihrer Salze ableiten zu können. Regelmäßigkeiten in ben Zusammensetzungsverhältnissen ver= schiebener Verbindungen, welche allerdings als einfache Consequenzen aus Dalton's Theorie betrachtet werden konnten aber bezüglich deren noch in keiner Weise festgestellt war, daß sie wirklich statthaben, — solche Regelmäßigkeiten wurden ba von Berzelius mit einer Schärfe und Sicherheit erwiesen, bie in der Chemie bis dahin ohne Beispiel war, und dadurch zu Fundamenten für Dalton's Theorie, beren die lettere noch entbehrt hatte; und wo die experimentale Beweisführung eine auch nur irgend etwas weniger strenge war und die für eine Verbindung direct gefundene Zusammensetzung nicht in befriebigenbster Weise mit ber aus ben Zusammensetzungsverhältnissen anderer Verbindungen indirect erschlossenen übereinstimmte, mar es Berzelius selbst, welcher barauf und auf die Nothwendigkeit aufmerksam machte, die hier noch verborgenen Ursachen eines kleinen Jrrthumes zu erforschen. — Anwendungen von den allgemeineren Sätzen, die sich ihm bis dahin ergeben hatten, machte Berzelius nun*) namentlich, um aus ben Analysen ber Salze von Alkalien und Erben bie Zusammensetzung bieser Basen abzuleiten. Auch die Zusammensetzung des Wassers und bes Schwefelwasserstoffs bestimmte er jetzt genauer, als sie vorher bekannt gewesen war, und ber Nachweis wurde gegeben, daß die Mengen Schwefel und Sauerstoff, welche sich mit ber= selben Quantität Wasserstoff verbinden, unter einander in dem

^{*)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVII, S. 415.

nämlichen Verhältnisse stehen, wie die, welche sich mit berselben Quantität eines Metalles vereinigen.

Eine Fortsetzung bieser Untersuchungen*) brachte außer Vervollkommungen früher mitgetheilter Analysen als eine all= gemein stattfindende Gesetzmäßigkeit, daß in den neutralen Salzen ber Sauerstoffgehalt ber Saure ein einfaches Multiplum von bem Sauerstoffgehalt ber Base sei; ober, wie sich noch all= gemeiner sagen lasse, daß für zwei unter sich in Verbindung eingehende sauerstoffhaltige Körper der Sauerstoffgehalt des bei ber electrochemischen Zersetzung ber Verbindung zum positiven Polende der Säule hingehenden Körpers immer ein einfaches Multiplum von bem Sauerstoffgehalt bes nach bem negativen Polende hingehenden Körpers sei. Namentlich für die tohlen= sauren Salze zeigte ba Berzelius, daß der Sauerstoffgehalt ber Saure zwei= ober viermal so viel betrage als ber ber Base; für die neutralen phosphorsauren Salze glaubte er bamals nach= weisen zu können, daß sie in der Säure doppelt so viel Sauer= stoff als in der Base enthalten; weniger glücklich war er auch bamals, wo er früheren Versuchen Anderer über die Zusammen= setzung ber Arsensäure und ber arsenigen Saure noch Vertrauen schenkte, mit der Vermuthung, der Sauerstoffgehalt der ersteren in neutralen arsensauren Salzen möge das Zweifache von bem der Base sein, und auf dieselbe Menge Arsen enthalte die Arsen= jäure auberthalbmal so viel Sauerstoff als die arsenige Saure; an bem Sauerstoffgehalt ber Salzsäure nicht zweifelnb suchte er barzulegen, daß die Säure in den salzsauren Salzen zweimal, in ben orybirt=salzsauren (chlorsauren) Salzen achtmal so viel Sauerstoff enthalte als die Base. Wir verweilen bei den Ginzeln= heiten dieser Betrachtungen und Versuche nicht; wichtig ist uns hier aber, daß Berzelius der Erkenntniß, in Verbindungen aus zwei sauerstoffhaltigen Körpern stehen die Sauerstoffgehalte der letzteren immer in einfachen Verhältnissen, jetzt noch die

^{*)} Gilbert's Annalen der Physik, Bd. XXXVIII, S. 161.

hinzufügte, auch ber Sauerstoff bes in Salzen enthaltenen Krystallwassers stehe zu bem der Base stets in einem einfachen Berhältniß, und Berbindungen unorydirter Substanzen enthalten von diesen immer solche Mengen, daß, benke man sich dieselben orybirt, bem Gesetze bes einfachen Verhältnisses ber Sauerstoff= gehalte entsprochen ware. Diese Sate — welche uns auch zei= gen, weßhalb noch so lange nachher die Ermittelung der be= stimmten Proportionen von Verbindungen an die Vergleichung ber Sauerstoffgehalte ber Bestandtheile geknüpft murbe — betrachtete Berzelius als für unorganische Verbindungen gültig; auf seine Ansichten bezüglich ber organischen komme ich später zurud. — In einer zweiten Fortsetzung seiner Untersuchungen über bie bestimmten und einfachen Verhältnisse, nach welchen bie Bestandtheile unorganischer Verbindungen mit einander ver= einigt sind *), theilte Berzelius die Resultate seiner Bersuche über die salpetersauren und die salpetrigsauren Salze mit, welche ihm früher bereits gefundene Regelmäßigkeiten — ben constanten Sauerstoffgehalt in den dieselbe Quantitat Saure neutralisirenden Mengen verschiebener Basen, bie einfachen Verhältnisse zwischen ben auf dieselbe Quantität Säure in neutralen und basischen Salzen kommenden Mengen einer Base z. B. — bestätigten, aber ihm auch Beweise bafür zu ergeben schienen, baß bie Sal= petersäure nicht aus Sauerstoff und Stickstoff in dem damals angenommenen Verhältnisse bieser Glemente bestehen könne, son= bern ber Stickstoff selbst als eine niebrigere, die Salpetersäure als eine höhere Orybationsstufe eines unbekannten Elementes (er nannte es Ammonium) zu betrachten sei, wo man ben Sauerstoffgehalt der Säure in den neutralen salpetersauren Salzen als bas Sechsfache von bem ber Base betragenb anzunehmen habe. — Und eine britte Fortsetzung **) folgte wieberum rasch, in welcher Berzelius namentlich barlegte, welche Gesetz= mäßigkeiten bezüglich bes in Verbindungen eingehenden Wassers

^{*)} Gilbert's Annalen ber Physit, Bb. XL, S. 162.

^{**)} Daselbst, S. 235.

welche für die Bilbung von basischen Salzen und von Doppelsalzen statthaben. Er erörterte hier, daß eine große Anzahl von Säuren nicht masserfrei bargestellt werben konne, sondern daß sie für sich möglichst entwässert noch so viel Wasser enthalten, daß bas Verhältniß bes Cauerstoffgehaltes bes letteren zu bem ber masserfreien Gaure basselbe sei, wie bas bes Sauer= stoffgehaltes ber Base zu bem ber Säure in ben neutralen Salzen ber letteren; namentlich bie Resultate seiner Untersuch= ungen über vegetabilische Säuren (Weinsäure, Citronsäure unb Dralsaure) führte er hier als Beweise für die Ausicht an, welche er jett bestimmt aussprach und die so lange in der Chemie ge= golten hat: man habe biese für sich möglichst entwässerten Sauren als Salze zu betrachten, in welchen bas Wasser als Base ent= halten sei. Für die verschiebenartigsten Basen zeigte er, baß in ihren Verbindungen mit Wasser ber Sauerstoffgehalt bes letteren zu bem ber masserfreien Base in einem einfachen Ver= hältnisse steht. Durch eine große Zahl von Analysen stellte er weiter noch fest, daß ber Krystallwassergehalt in Säuren und Salzen immer so viel beträgt, daß zwischen dem Cauerstoffgehalte des Krystallwassers und dem des basischen Wassers in den Säuren ober bem ber Base in den Salzen ein einfaches Ver-Der bisher manchmal störend gewesenen Un= haltniß besteht. sicherheit gegenüber, welche Salze einer Saure als neutrale zu bezeichnen seien, gab er jett die Vorschrift, ohne Rücksicht auf die Reaction solle man diejenigen Salze neutrale nennen, für welche ber Sauerstoffgehalt ber Base zu bem ber Säure in einem gang bestimmten, nur bei verschiebenen Gauren wechselnden Verhältnisse stehe, und Salze mit relativ geringerem ober größerem Sauerstoffgehalt in ber Base saure ober basische. Für die Zu= sammensetzungsverhältnisse basischer Salze berichtigte er in Einzelnheiten und erweiterte er früher Gefundenes. Auch für Doppelsalze wies er jetzt durch neue Analysen nach, daß die Sauerstoffgehalte ihrer Bestandtheile: Basen, Säure, Wasser, unter sich in einfachen Verhältnissen stehen.

Auf die Zusammenfassung der von ihm nachgewiesenen

Regelmäßigkeiten, welche Berzelius hier*) gab, brauche ich nicht einzugehen. Was er durch die mühsamen Untersuchungen, an die ich jest erinnert habe und welche gegen die Mitte des Jahres 1811 bereits ausgeführt waren **), bezüglich der be= stimmten Proportionen bei demischen Verbindungen und ber Gesetmäßigkeiten, welche für sie obwalten, gefunden hatte und in welcher Form — die Verhältnisse der Sauerstoffgehalte der • Bestandtheile ober der Substanzen, welche sich bei Ornbation sauerstofffreier Verbindungen bilden, stets als Anhaltspunkte für die Darlegung benutend ***) - er sie kennen gelehrt hat, ist aus dem Vorstehenden in genügender Weise zu ersehen. Ich habe ben Bericht über biese Arbeiten von Berzelius etwas ausführlicher gegeben; gerne hätte ich noch ausführlicher gezeigt, welche Schwierigkeiten er bamals zu überwinden, welches Talent und welche Ausbauer er zu bewähren hatte, Gesetymäßigkeiten nicht etwa nur zu behaupten sondern wirklich nachzuweisen, die nachher als fast so selbstverständliche erscheinen, daß man selten nur an den Aufwand von Kraft benkt, welcher zu ihrer Fest= stellung nöthig gewesen war, — Regelmäßigkeiten, welche bann auch anderer, und von der durch Berzelius gemählten sehr abweichender Ausbrucksweise fähig waren, aber beßhalb nicht minder Dem zu Grunde lagen, mas später über bie Zusamnien= setzung der chemischen Verbindungen ersorscht murbe. gefunden hat, ist in Ginzelnheiten berichtigt worden, die dem Ganzen ber durch ihn für die Chemie gesicherten Erkenntniß gegenüber wenig erheblich sind; es ist erweitert, es ist nament= lich anders gebeutet worden als von ihm, aber es ist beshalb nicht weniger Grundsteine für das Lehrgebäude der Chemie, wie es jetzt dasteht, abgebend gewesen. Und daran, für das bereits Gefundene die allgemeine Gültigkeit noch in größerem Umfange

^{*)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XL, S. 230.

^{**)} Bgl. daselbst, S. 331.

^{***)} Der Sauerstoff, sagte Berzelius damals (a. e. a. D., S. 330) ausdrücklich, sei überall der Maßstab, nach welchem die Verhältnisse zwischen den Bestandtheilen jeder Verbindung gemessen werden können.

zu zeigen: noch nicht genügenb untersuchte Verbindungen genauer zu analysiren, auch an die Stelle früher erlangter Resultate berichtigte zu setzen, mar Berzelius selbst fortan unablässig thätig*). Schon 1812 ließ er die Ergebnisse weiterer Unter= suchungen über die Zusammensetzung von Oryben und Schwefel= verbindungen mehrerer Metalle **) bekannt werden und Auß= -führlicheres über die Orybe bes Antimons und die antimon= sauren Salze, über die Orybe bes Zinns und die Verbindungen berselben mit Alkalien, und über bas Verhalten bes Tellurs zu bem Sauerstoff, bem Wasserstoff u. a. ***): Resultate, unter welchen einzelne allerdings von ihm selbst später noch berichtigt wurden. 1813 wurden seine Arbeiten über die Oryde bes Golbes, des Platins und einiger anderer Metalle ****) bekannt; 1814, mas ihm neuere Untersuchungen über bie Zusammensetzung ber Salpetersäure, ber salpetrigen Säure und ber Salze bieser Säuren +) ergeben hatten, und seine, vielfach auf neue experi= mentale Forschungen sich stützenden Bersuche, die Atomgewichte ber verschiedenen Elemente festzustellen ††); 1816, mas er jetzt bezüglich ber Zusammensetzung ber Phosphorsaure, ber phos= phorigen Säure und ber Salze bieser Säuren, und namentlich über bas Verhältniß ber Sauerstoffgehalte in ben Salzen, rich= tiger als früher erkannte +++), und bann die wiederum neues

^{*)} Die hierauf bezüglichen, uns zunächst in Betracht kommenden Arbeiten sind veröffentlicht in den Abhandlungen der Stockholmer Akademie der Wissenschaften für 1812 und 1813 und in dem IV. dis VI. Theile der S. 320 erwähnten Akhandlingar, und außerhalb Schweden bekannt geworden durch Aufsätze in verschiedenen Zeitschriften, für welche letztere ich hier angebe, wann durch sie die einzelnen Untersuchungen zuerst gebracht wurden.

^{**)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XLII, S. 282.

^{***)} Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. VI, S. 144, 284, 311.

^{****)} Daselbst, Bb. VII, S. 43.

^{†)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XLVI, S. 131.

^{††)} Thom on's Annals of Philosophy, Vol. III, p. 52, 93, 244, 353.

^{†††)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. LIII, S. 393 und Bb. LIV, S. 31.

Material bringenben Untersuchungen, welche er als Versuche bezeichnete, die Zusammensetzung verschiebener unorganischer Körper behufs weiterer Entwickelung ber Lehre von den che= mischen Proportionen genauer zu bestimmen*). Aber so vielfach und mannichfaltig waren die in der jest überblickten Zeit von Berzelius veröffentlichten Untersuchungen, daß ich die hier gesteckten Grenzen überschreiten müßte, wollte ich voll= ständigere und auf den Inhalt der einzelnen Publicationen specieller eingehende Angaben zu machen versuchen. Eine un= gefähre Vorstellung bavon, wie unermublich er bie Zusammen= setzung ber verschiebenartigsten unorganischen Berbindungen und die für sie statthabenden Regelmäßigkeiten bis 1818 zu erforschen bestrebt war, mag burch bas Vorstehende vermittelt sein. Diesen Arbeiten traten gegen 1818 noch einige hinzu, welche burch an= bere Chemiker unter Berzelius' Leitung ausgeführt wurden und die hier auch nicht einzeln aufzuzählen sind.

So wurde der weitaus größere Theil des experimentalen Materiales erlangt, auf welches gestütt Berzelius im Jahre 1818 eine vollständigere Darlegung des über die Zusammensetzung ber demischen Verbindungen Erkannten versuchen konnte: ber unorganischen Verbindungen vorzugsweise, und zwar ber künstlich barzustellenben wie ber einfacheren natürlich vorkom= Aber auch für weniger einfach zusammengesette Mi= neralien hatte er damals bereits nachgewiesen, daß sie ben Gesetzen ber demischen Proportionen gleichfalls unterworfen sind. Schon 1811, gleich nach ber Erkenntniß ber einfachen Berhält= nisse zwischen den Sauerstoffgehalten in zwei zu einer Verbind= ung zusammengetretenen sauerstoffhaltigen Körpern (vgl. S. 324), sprach er sich bahin aus **): ba auch die Erbarten Metalloryde seien, mussen alle krystallisirten, b. h. durch chemische Ver= mandtschaft gebildeten Mineralien nach solchen Proportionen zusammengesetzt sein, daß die Sauerstoffgehalte der Bestandtheile

^{*)} Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. XXIII, S. 98, 129, 277.

^{**)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVIII, S. 214.

in einfachen Verhältnissen stehen, und unter diesem Gesichts= punkte seien die Analysen aller Mineralien zu wiederholen und zu prüfen; und bann noch einmal*), bag biese Regel ber Mi= neralogie gewissermaßen eine mathematische Grundlage verschaffen und ben Chemikern, welche sich mit Mineralanalysen beschäftigen, ein Prüfungsmittel an bie Hand geben werbe, sich zu überzeugen, in wie fern ihre Resultate richtig seien. Wie Smithson 1811 betrachtete jest auch Berzelius die Rieselerde als eine Säure, aber ben Nachweis, daß bieselbe sich mit Basen nach bestimmten Proportionen, so daß die Verhaltnisse der Sauerstoffgehalte ein= fache sind, vereinigt, gab der Lettere; und bald konnte Ber= zelius ben Versuch machen, die Mineralien als chemische Verbindungen zu classificiren, die bezüglich ihrer Zusammensetzung und ber für dieselbe gultigen Regelmäßigkeiten sich gang ben anderen unorganischen Verbindungen an die Seite stellen und welche auch die (später zu besprechende) electrochemische Theorie anwendbar sei **). Dürftiger war bamals noch bie Kenntniß ber Zusammensetzung organischer Verbindungen; doch war es auch wieder Berzelius, welcher für solche Verbind= ungen nicht etwa nur es annahm, daß auch sie nach ben Ge= setzen ber chemischen Proportionen zusammengefügt seien, sonbern

burch Analysen, beren hinreichend genaue Ausführung bamals

bie größten Schwierigkeiten bot, die Beweise bafür erbrachte.

Nach ber Bestätigung, daß vegetabilische Sauren in ihren Salzen

bieselben Verbindungsgesetze ergeben, wie unorganische, und bem

Nachweis, daß zwischen dem Sauerstoffgehalt auch einer solchen

Saure und dem des Wassers in ihrem Hydrat ober dem der

^{*)} Gilbert's Annalen ber Physik, Bb. XL, E. 327.

^{**)} Berzelius' Bersuch, auf die Anwendung der electrochemischen Theorie und der Lehre von den chemischen Proportionen ein rein wissensschaftliches System der Mineralogie zu begründen, wurde in schwedischer Sprache 1814 veröffentlicht, und eine deutsche Uebersetzung in Schweigger's Journal für Chemie und Physit, Bd. XI, S. 193, Bd. XII, S. 17 und Bd. XV, S. 277; in setzterer Zeitschrift (1815; Bd. XV, S. 301 u. 419) auch Berzelius' Zurückweisung einiger Einwürfe gegen sein Mineralssystem und die demselben zu Grunde liegenden Principien.

mit ihr zu neutralen Salzen vereinigten Basen ein für jebe Saure ganz bestimmtes einfaches Verhältniß bestehe (vgl. S. 326), konnte er 1814 weiter noch Das als durch seine Versuche fest= gestellt betrachten, daß auch die Mengen der Glemente, aus welchen eine solche Saure zusammengefügt ist, bezogen auf die Gewichte biefer Elemente nach welchen sich bie letteren zu un= organischen Verbindungen vereinigen, unter einander in einfachen Verhältnissen stehen. Und daß Letteres noch für andere or= ganische Verbindungen, als nur für Sauren, der Fall sei, murbe bamals auch schon bargethan. Darüber, wie sich die Erkenntniß ber Zusammensetzung organischer Verbindungen ausbilbete, habe ich später bei besonderer Besprechung dieses Gegenstandes ein= gehenber zu berichten; das so eben in Erinnerung Gebrachte genügt, ersehen zu lassen, wie Berzelius bas Busammen= gesettsein der Verbindungen nach bestimmten und unter sich durch gemisse Regelmäßigkeiten verknüpften Proportionen im Anschluß an seine Untersuchungen unorganischer Körper auch für die Producte der organischen Natur nachgewiesen hat.

Außer Zweifel gesetzt war also gegen 1818: die Elemente ober einfacher zusammengesette Substanzen vereinigen sich zu eigentlichen demischen Verbindungen im Verhältnisse gewisser Gewichte ober einfacher Multipla berselben. Das mar etwas thatsächlich zu Erweisendes und jetzt auch wirklich Erwiesenes. Darüber, welche Gewichte ben einzelnen Elementen, ober ein= facheren Verbindungen berselben, beizulegen seien, um die Bu= sammensetzung ber sie enthaltenben Körper auszubrücken, konnten Versuche nicht entscheiben, sondern der Ausicht der einzelnen Chemiker blieb es anheimgestellt und ihrer Beurtheilung auf Grund von Erwägungen, welche sich auf noch anderes That= sächliches ober auf theoretische Betrachtungen stützten, überlassen, welche von ben Verbindungen, die aus benselben zwei Bestand= theilen nach verschiebenen Verhältnissen gebildet werben konnen, als Ein solches Gewicht bes Einen auf Eins bes anbern ent= haltend anzusehen sei, und für welche man anzunehmen habe, daß sie nach abgeänderten, aber nach einfachen Multiplen bes

Gewichtes bes einen ober bes anderen Bestandtheiles abgeanberten Berhältnissen zusammengesetzt seien. In einem folgenden Abschnitte habe ich zu besprechen, welche Principien in bieser Beziehung für verschiedene Chemiker leitende gewesen sind. Aber wie auseinandergehend die Ausichten hierüber auch waren: un= berührt bavon blieb die Anerkennung, daß die Verbindungen in der jett noch einmal hervorgehobenen Weise nach chemischen Proportionen zusammengesett sind, und auch die der Anwend= barkeit bes Verfahrens, welches Berzelius von 1813 an*) zur Angabe der Zusammensetzung der Verbindungen nach che= mischen Proportionen erbacht und ausgebilbet hat; die von Berzelius eingeführten demischen Formeln haben sich, bei allen Abanberungen berselben in Ginzelnheiten, im Wesentlichen so, wie er sie erfaßt hatte, erhalten, als ben kurzesten unb klarsten Ausbruck bafür abgebenb, was man bezüglich ber Zu= sammensetzung von Verbindungen erkannt zu haben glaubt.

Die Resultate der Untersuchungen darüber, nach welchen Sewichtsverhältnissen sich die Elemente zu Verbindungen und diese wiederum untereinander vereinigen, stellte Berzeliuß 1818 in seinem, auch uns in dieser Betrachtung einen Abschluß gewährenden Versuch über die Theorie der chemischen Proportionen und über die chemischen Wirkungen der Electricis

^{*)} Berzelius' früheste Mittheilung barüber, wie unter Beilegung bestimmter Beichen an die Atomgewichte der Elemente die atomistische Busammensehung der Berbindungen einsach und übersichtlich auszudrücken sei, ist wohl die in Thomson's Annals of Philosophy, Vol. II, p. 359 gemachte. Thomson hat auch schon 1813 (daselbst, Vol. II, p. 32, 109, 167, 293), das atomistische Zusammensehungsverhältniß von Berbindungen in der Art angegeben, daß er die Ansangsbuchstaben der Namen der Bestandtheile die Atomgewichte der letzteren bedeuten ließ, ohne jedoch chemische Formeln in dem Sinne zu schreiben, daß dem Atomgewicht jedes Elementes ein besonderes Beichen beigelegt werde und die Formel geradezu ersehen lasse, welche Berbindung gemeint, wie diese und wie jeder in ihr enthaltene zusammengesetzte Bestandtheil zusammengesetzt sei.

tat*) zusammen. Was als Inhalt bieses Werkes burch ben ersten Theil bes Titels bezeichnet ist, umfaßte außer Solchem, was im Borhergehenden bereits besprochen murbe, die später zu erörternben Ansichten, welche Berzelius über bie Ursache ber demischen Proportionen in seiner Auffassung ber atomistischen Theorie barlegte, und die, welche er bezüglich ber ben unzerlegbaren Körpern beizulegenden Atomgewichte und der entsprechenden Zusammensetzungsverhältnisse für ihre Verbindungen bamals für die richtigen hielt; ferner die Anweisung, wie diese Berhaltnisse und bamit die qualitative und die quantitative Zusam= mensetzung der Verbindungen durch chemische Zeichen und Formeln auszubrücken seien, und Tabellen über bie Atomgewichte ber Elemente, einer sehr großen Zahl von unorganischen Ber= bindungen und auch einiger organischer mit Angabe der Zusam= mensetzung berselben; endlich Bemerkungen über bie von Berzelius gebrauchte Nomenclatur, im Anschluß an die schon früher**) von ihm für die weitere Ausbildung berselben ge= machten Vorschläge. Was ber zweite Theil bes Titels bezeichnet: Bergelius' Ausichten über bie demischen Wirkungen ber Electricität, kommt wie schon bemerkt uns auch noch später in Betracht. Soviel nur barf ich hier über ben Inhalt eines Werkes angeben, das mächtig bazu beigetragen hat, ber Lehre von den chemischen Proportionen Anerkennung zu sichern und bas immer als ein Denkstein auf ber Bahn bes Vorschreitens ber hierauf bezüglichen Kenntnisse bastehen wirb.

Noch nach einer anberen Richtung hin war zu jener Zeit eine Regelmäßigkeit in ben Verhältnissen festgestellt, nach welchen sich verschiebene Körper vereinigen. Nach Gewicht und nach

^{*)} Beröffentlicht wurde bieses Werk 1818 in schwebischer Sprache, 1819 burch Berzelius selbst in französischer. Eine nach biesen beiben Ausgaben besorgte deutsche Uebersetzung erschien 1820, und nach ihr habe ich, wo es nöthig ist, hier citirt.

^{**) 1811,} im Journal de physique, T. LXXIII, p. 258.

Maß, pondere et mensura, weise die Natur den eigentlichen chemischen Berbindungen bestimmte Zusammensetzungsverhältnisse an, hatte Proust, Rlaproth's Ansichten Ausdruck gebend, 1806 behauptet (vgl. S. 239). Wie diese Behauptung ihrem ersten Theile nach durch die Erkenntniß der Gesetzmäßigkeiten, welche für die Zusammensetzung der Verbindungen nach dem Gewichte der Bestandtheile derselben statthaben, Bestätigung gestunden hatte, haben wir in dem Vorhergehenden betrachtet. Aber auch ihrem zweiten Theile nach bestätigte sie sich, und besestigte sie sich gleichfalls dadurch, daß eine Gesetzmäßigkeit nachzgewiesen wurde für die Volumverhältnisse, nach welchen gaßsförmige Körper zu chemischen Verdindungen zusammentreten: eine Gesetzmäßigkeit, welche wiederum nur ganz bestimmte oder sprungweise sich ändernde Verhältnisse als statthabend zuließ und stetig wechselnde ausschloß.

Diese Gesetzmäßigkeit nachgewiesen zu haben, ist eine ber Leistungen, durch welche L. J. Gay=Lussac (1778—1850) seinen Namen in der Geschichte der Chemie unsterblich gemacht Auf verschiedene Abtheilungen der Naturwissenschaft er= streckte sich die erfolgreiche Thätigkeit dieses Forschers, welcher zuerst fast mehr ber Physik als ber Chemie zugewendet balb sein gründliches Wissen in der Physik und die von dieser gebotenen Hülfsmittel für die weitere Ausbildung der Chemie nut: bar gemacht hat, um bann vorzugsweise der letzteren seine her= vorragende Kraft zu widmen. Von den Resultaten seiner phy= sikalischen Untersuchungen ist in dieser Geschichte der Chemie nur berjenigen zu gebenken, welche für biese eine besondere Wichtig= teit haben, und als gerabe für die Erkenntniß ber Gesetmäßig= keit in der Zusammenfügung und Zusammensetzung gasförmiger Körper wichtig bes auch von ihm (1802) gefundenen, jest noch gewöhnlich nach ihm benannten Gesetzes, nach welchem die Aus= behnung elastisch=flussiger Körper nicht nur eine gleichförmige sondern auch bei den verschiedenen berartigen Körpern gleich groß ist, und bes von ihm (1809) beschriebenen Verfahrens, bas specifische Gewicht von Dampfen zu ermitteln. Von seinen

Leistungen auf bem Gebiete ber Chemie ist hier zunächst Gine zu besprechen; aber wie mare bei dieser ersten Erinnerung duran, was unsere Wissenschaft San= Lussac verdankt, zu vergessen, baß er dieselbe nicht nur nach Einer sondern nach sehr verschie= benen Richtungen erheblichst gesördert hat, durch zahlreiche Urbeiten, unter welchen namentlich die über bas 30d (1814) und bie über bas Cyan und bessen Verbindungen (1815) mahre Muster demischer Untersuchungen abgegeben haben, und von welcher Bedeutung die von ihm gemeinsam mit Thénard ausgeführten Forschungen, u. A. die über die Alkalimetalle und bie Benutung ber letteren zu chemischen Zerlegungen (von 1808 an), über die Salzsäure und die von ihr sich ableitenden Substanzen (von 1809 an), über die Zusammensetzung organi= scher Verbindungen 1810 waren. Immer wird der Scharfsinn anerkannt bleiben, mit bem er beurtheilte, in welcher Richtung zur Erzielung besserer Ginsicht in einen Gegenstand Bersuche zu unternehmen seien; immer bie Geschicklichkeit, mit welcher er Versuche anzustellen wußte, beren Ausführung für die damalige Zeit eine schwierige war und durch seine Anleitung Anderen erleichtert wurde; immer die Klarheit und Bestimmtheit, mit welcher er die Folgerungen aus den Resultaten der Versuche zog, babei vermeibend, allzuweit über bas thatsächlich zu Con= statirende hinauszugehen. Und wenn sein Name fortleben wird als ber eines Mannes, welcher für die reine Chemie eines ihrer Grundgesetze gefunden und außerdem vieles Wichtigste erforscht hat, so wird dabei auch daran gedacht werden, wie er für die Anwendung der Chemie in der Technik thätig gewesen ist und für die lettere die bessere Lösung chemischer Aufgaben ermög= licht hat.

Nach welchen Volumverhältnissen gasförmige Substanzen auf einander einwirken oder bei der Zersetzung von Verdindzungen auftreten, war für eine ziemliche Zahl von Fällen schon gegen das Ende des vorigen Jahrhunderts untersucht. Die Angaben, welche hierüber gemacht wurden, lassen nicht daran Kopp, Entwickelung der Chemie.

zweifeln, daß man damals bereits baran glaubte, diese Verhält= nisse seien bestimmte; sie ermitteln zu wollen, würde ja sonst jedes Sinnes entbehrt haben, und bafür, wie sie zu ermitteln seien, kam bei genaueren Forschern jener Zeit, wie z. B. bei Cavendish, schon in Betracht, daß bei der Messung von Gas= volumen auf Druck und Temperatur Rücksicht zu nehmen sei. Doch auch zu ber Vermuthung könnte man sich vielleicht versucht finden, solche Verhältnisse seien damals bereits als ein= fache betrachtet worben: wenn man baran benkt, baß z. B. Priestlen 1775 angab, die Mischung aus 2 Volumen brenn= barer Luft mit 1 Volum bephlogistisirter explodire stärker als die nach irgend einem anderen Verhältniß, und Watt 1783 dieses Verhältniß als das, nach welchem diese beiben Luftarten sich zu Wasser vereinigen, nannte, ober wenn Priestlen 1777 aus seinen Versuchen mit Salzsäuregas und Ammoniakgas folgerte, beibe Gase vereinigen sich nach gleichen Volumen, ober wenn Cavendish 1785 als Resultat seiner Versuche veröffentlichte, bie stärkste Raumverminderung in Folge der Bildung von Sal= petersäure zeige sich bei fortgesetztem Durchschlagen electrischer Funken durch ein Gemische von 3 Volumen atmosphärischer Luft auf 5 Volume dephlogistisirter ober von 3 Volumen phlogisti= sirter Luft auf 7 Volume bephlogistisirter. Aber man würde irren, wollte man solche Aussprüche für andere, als die gesuch= ten Volumverhältnisse annäherungsweise und deßhalb nach ganzen Zahlen augebenbe, halten. Es wurde gar nicht baran gebacht, daß die Einfachheit solcher Verhältnisse etwas Wesent= liches sein möge. Untersuchungen, welche als genauere ange= stellt und betrachtet wurden, ergaben dann auch Verhältnisse, welche keineswegs einfache waren: namentlich die in dem vori= gen Jahrhundert von Cavendish, von Lavoisier und von anderen französischen Chemikern über die Bildung des Wassers aus Sauerstoffgas und Wasserstoffgas unternommenen Versuche · ergaben, daß auf 1 Volum des ersteren Gases eine etwas an= dere Menge als 2 Volume des letteren kommen; wiederholt wurde etwas weniger als 2 Volume, bei einer Bestimmung

aber auch etwas mehr gefunden, und es blied dahin gestellt, welches Verhältniß das richtige sei. Es wurde nicht daran gesdacht, daß dieses Verhältniß, oder ein anderes, die Volume zweier sich verbindender Gase oder die Zersetzung einer gassförmigen Verbindung zu gasförmigen Bestandtheilen betreffens des wirklich und genau ein einsaches sei; auf einen solchen Gesdanken konnte man um so weniger kommen, da dis zu dem Ende des vorigen Jahrhunderts den verschiedenen Gasen unsgleiche Ausdehnung durch die Wärme zugeschrieden wurde, und hiernach das Volumverhältniß zweier Gase, das etwa für eine gewisse Temperatur als ein einsaches sich ergeben hätte, bei jesder anderen Temperatur nicht mehr als ein solches zu betrachten gewesen wäre.

In dem Anfange dieses Jahrhunderts murbe burch Dal= ton (vgl. S. 291) und durch Gap=Lussac (vgl. S. 334) erkannt, daß gleiche Volume verschiedener Gase bei Giner Tempe= ratur auch bei denselben anderen Temperaturen gleich große sind. Bald nachher, 1805, fanden A. von humboldt und Gan=Lussac*), daß 1 Volum Sauerstoffgas sich mit genau 2 Volumen Wasserstoffgas - so genau, als Dies nur burch Versuche festgestellt werden kann — zu Wasser vereinigt, und besonders betont murde bei der Mittheilung dieses Resultates, daß das eben angegebene Verhältniß für jede Temperatur gelte, sich bei der gleichen Ausdehnung der Gase nicht mit wechselnder Temperatur ändern könne. Was hier als Unhaltspunkt für die Erkenntniß geboten war, daß Gase nach einfachen Volum= verhältnissen zu chemischen Verbindungen zusammentreten, murbe von & a y = Lussa c aufgefaßt und weiter verfolgt, und 1808 konnte er in seiner berühmten Abhandlung über die Vereinig= ung der gasförmigen Substanzen unter einander**) als Resul=

^{*)} Bei ihren Untersuchungen über die eudiometrischen Berfahren, Journal de physique, T. LX, p. 129.

^{**)} Gelesen vor der Société philomatique zu Paris im Dezember 1808, veröffentlicht 1809 in den Mémoires de physique et de chimie de la Société d'Arcueil, T. II, p. 207.

tat seiner Untersuchungen es aussprechen, daß die Gase sich nach sehr einfachen Verhältnissen mit einander verbinden und baß auch bie Raumverminderung, welche bei der Berbindung statt hat, einem bestimmten Gesetze folge. — Ban=Qussac erinnerte hier an Proust's Behauptung bestimmter Verhält= nisse für die chemischen Verbindungen und an Berthollet's abweichende Ansichten, an Dalton's Lehre, daß die Körper sich nach einfachen Verhältnissen ihrer Atome vereinigen, an die von Berthollet bagegen geäußerten Zweifel. Vermuthung, bas mit humbolbt gefundene einfache Volum= verhältniß, nach welchem Wasserstoff und Sauerstoff Wasser bilben, konne sich auch bei ben anberen Gasen wieberfinden, habe ihn Versuche über die Vereinigung bes Fluorboron=, des Salzfäure = und bes Kohlensäuregases mit Ammoniakgas au= stellen lassen. Salzsäure= und Ammoniakgas verbinden sich nach genau gleichen Volumen zu neutralem Salz; 1 Volum Fluor= borongas, je nach bem Ueberschusse bes einen ober bes anderen Gases und der Art der Versuchsanstellung, mit 1 ober mit 2 Wolumen Ammoniakgas; in den verschiedenen Verbindungen der Rohlensäure mit Ammoniak seien die Bestandtheile in solchen Mengen enthalten, daß biese für den gasförmigen Zustand ben Verhältnissen 2 ober 1 Volum Ammoniak auf 1 Volum Rohlen= faure entsprechen, und zwar seien auch Rohlensäure= und Am= moniakgas nach gleichen Volumen zu bem neutralen Salze vereinigt (als solches wurde bamals bas später als zweifach=kohlen= saures Ammoniak benannte Salz bezeichnet). Der Schluß sei ein berechtigter, baß, wenn die Bestandtheile aller Salze im gasförmigen Zustand erhalten werben könnten, neutrale Salze immer aus der Vereinigung gleicher Volume dieser Bestand= theile resultiren würden. In anderen Salzen sei das Volum= verhältniß der Bestandtheile stets ein einfaches, und ein solches finde sich auch für das Ammoniak, welches nach A. B. Ber= thollet's Versuchen*) als aus brei Volumen Wasserstoffgas

^{*)} Diese Bersuche wurden im Frühjahr 1808 bekannt, und als Ressultat wurde aus ihnen — noch ein Beispiel für die Berkennung der doch

auf 1 Volum Stickstoffgas zusammengesett zu betrachten sei, für die Schwefelsäure, in welcher nach Gan=Lussac's Ber= suchen 2 Volume Schwefligsäuregas auf 1 Volum Sauerstoff kommen, für die Rohlensäure, welche sich aus 2 Volumen Kohlenoryd und 1 Volum Sauerstoff zusammensetze, und für bie verschiebenen Orybationsstufen bes Stickstoffs, sofern bie für biese von H. Davy angestellten Gewichtsanalysen schließen lassen, daß auf 1 Volum Stickstoffgas im Stickorybul 1/2, Stickoryd 1, in ber Salpetersaure 2 Volume Sauerstoff kommen. Klar sei also, daß für die Vereinigung von Gasen nach Volum, auch wenn man jebe solche Verbindung einzeln betrachte, ein= fache Verhältnisse bestehen, wie sie bie Vergleichung ber Zu= sammensetzung nach Gewicht nicht ergebe, wo nur bei verschie= denen Verbindungen berselben Bestandtheile sich eine Regel= mäßigkeit zeige: bie, baß bie verschiebenen Mengen bes einen Bestandtheiles gegenüber berselben Menge bes anderen unter sich in einfachen Verhältnissen stehen. — Aber auch wenn eine Volumverminberung bei ber Vereinigung von Gasen zu gas= förmigen Verbindungen eintrete, stehe dieselbe in einem einfachen Verhältnisse zu dem Volum der Bestandtheile oder doch zu dem eines berselben. Gay=Lussac erörterte namentlich, baß bei ber Vereinigung von 2 Volumen Kohlenorybgas mit 1 Volum Sauerstoffgas 2 Bolume Kohlensäuregas sich bilben, bei ber Vereinigung eines gewissen Volumes Sauerstoffgas mit Kohlenstoff zu Kohlensauregas ober mit Schwefel zu Schwefligsaure= gas bas Volum ungeändert bleibe, baß im Stickorybulgas 1 Volum Sauerstoffgas mit 2 Volumen Stickstoffgas zu 2 Volumen, im Stickorybgas 1 Volum Sauerstoffgas mit 1 Vo= lum Stickstoffgas zu 2 Volumen, im Ammoniakgas. 3 Volume Wasserstoffgas mit 1 Volum Stickstoffgas zu 2 Volumen ver= einigt seien. — In einer sich anschließenben Abhanblung über

so nahe gefundenen einfachen Berhältnisse abgebend — abgeleitet, daß 1 Volum Ammoniakgas bei der Zersetzung 2,046 Volume Gasgemische liefere, wovon 1,545 Volume Wasserstoffgas und 0,501 Volume Stickgas.

ben Salpetrigsäurebampf und die Anwendung des Stickorydsgases zur Eudiometrie*) suchte er weiter noch die von ihm gestundenen Regelmäßigkeiten bafür, die Zusammensehung der Orydationsstusen des Stickstoffs vollständiger zu ermitteln, in Anwendung zu bringen, und hier gab er eine Zusammenstellsung darüber, was er bezüglich der Zusammensehung nach einssachen Bolumverhältnissen sürfalden Berbindungen, deren Bestandtheile den gasförmigen Zustand annehmen können, als sestgestellt betrachtete, und wie die specifischen Gewichte gassförmiger Verbindungen aus denen der Bestandtheile und den für die Vereinigung der letzteren anzunehmenden Volumänderungen nach einsachen Verhältnissen sich in genügender Uebereinstimmung mit den Versuchstelltaten berechnen.

Wie sich erwarten läßt, war unter ben Angaben, Gay=Lussac als das Statthaben ber von ihm behaupteten Regelmäßigkeiten beweisend machte, noch eine ober die andere späterer Berichtigung bebürftig. Die übergroße Mehrzahl ber von Gan=Lussac angeführten Thatsachen konnte jedoch kaum einen Zweifel baran zulassen, daß diese Regelmäßigkeiten wirk= lich statthaben; und Das wurde auch sofort fast allgemein an= Merkwürdiger Weise aber gerade von bem Forscher erkannt. nicht, welcher ähnliche Regelmäßigkeiten, wie sie von Gan= Lussac für die Zusammensetzung nach Volum gefunden waren, vorher schon für die Zusammensetzung ber chemischen Verbind= ungen nach Gewicht behauptet hatte. Dalton hatte in ben Abschnitten ber, 1810 veröffentlichten zweiten Abtheilung seines neuen Systemes bes demischen Wissens, welche so vorliegen wie er sie vor der Bekanntschaft mit Gan=Lussac's jest be= sprochenen Untersuchungen abgefaßt hatte, einfache Volumver= hältnisse für die Vereinigung gewisser Gase wiederholt angegeben — so z. B., daß 2 Volume Wasserstoffgas sich mit 1 Volum Sanerstoffgas zu Wasser vereinigen, ober, wie er be= stätigt habe, Salzsäuregas und Ammoniakgas nach gleichen Vo-

^{*)} Mémoires de physique et de chimie de la Société d'Arcueil, T. II, p. 235.

lumen zusammentreten —, aber biese Angaben waren auch noch nicht in dem Sinne gemacht, daß die Einfachheit der Verbind= ungsverhältnisse etwas für biese Wesentliches sei. Im Gegen= theil: in einem Anhange zu dieser zweiten Abtheilung seines Werkes sprach Dalton sich über die ihm inzwischen bekannt geworbenen Resultate Gan= Lussac's bahin aus, baß bieselben Was Dieser für die Verbindung gasförmiger irrige seien. Substanzen nach Volumen gefunden zu haben glaube, würde, sagte Dalton, mit bem von ihm selbst für bie Verbindung nach Atomgewichten mit allgemeinerer Geltung Ermittelten ganz übereinstimmen, wenn es nachgewiesen werben konnte, baß gleiche Volume verschiedener Gase dieselbe Anzahl von Atomen ober solche Anzahlen, welche in einfachen Verhältnissen unter ein= ander stehen, enthalten; diese Frage sei ihm schon früher in Betracht gekommen, aber die Ansicht, daß Dem so sei, habe er als unhaltbar aufgegeben. An einzelnen Beispielen suchte er nachzuweisen, daß Gay=Lussac's Hypothese, wie er die von biesem Forscher festgestellten Regelmäßigkeiten nannte, mit ben Thatsachen in starkem Wiberspruche stehe. Seiner Meinung nach sei Das für mahr zu halten, daß in keinem Falle die Vereinig= ung von Gasen ganz genau nach gleichen ober unter sich in einfachen Verhältnissen stehenben Volumen statthabe, und wo etwas Derartiges stattzuhaben scheine, beruhe es barauf, bas Vereinigungsverhältniß nicht scharf genug bestimmt sei; bie größte Annäherung an eine solche Regelmäßigkeit habe wohl für Sauerstoff= und Wasserstoffgas bei ihrer Verbindung zu Wasser statt, aber auch hier treten nach seinen verlässigsten Versuchen mit 1 Volum bes ersteren Gases nicht genau 2 son= bern 1,97 Volume bes letteren zusammen. Und Dalton gab gleichsam als Gegensatz zu der von Gan=Lussac mitge= theilten, eine Zusammenstellung über die Zusammensetzung gas= förmiger Verbindungen nach ben Volumverhältnissen ihrer gas= förmigen Bestandtheile, welche allerdings nur in vereinzelten Fällen dem von Say-Lussac Behaupteten Entsprechendes, in einer größeren Zahl von Fällen ihm Wibersprechenbes enthielt.

forschen, als Dies nur burch analytische ober synthetische Versuche erreichbar ist, und blieb hier innerhalb des Kreises bes erperimental Festzustellenden, aber Dem ausgesetzt, daß das Verhältniß der Verbindungsgewichte zweier Körper und Dem entsprechend das Verhältniß, nach welchem die Verbindungs= gewichte bieser Körper in einer gewissen Verbindung vereinigt seien, von Verschiebenen verschieben angenommen murbe. bas Kupferoryd auf 100 Gewichtstheile Sauerstoff 395,7 ober 394,5 Gew.=Th. ober welche biefen Zahlen nahe kommenbe Menge Rupfer enthalte, konnte experimental untersucht werben, und so auch sich außer Zweifel setzen lassen, daß innerhalb ber Grenzen der für solche Bestimmungen zu erzielenden Genauigkeit in dem Rupferorybul auf die nämliche Menge Sauerstoff boppelt soviel Metall kommt, als in dem Kupferoryd; aber unent= schieben blieb, ob man bas Verhältniß ber Verbindungsgewichte bes Sauerstoffs und bes Kupfers wie 100 zu 395 ungefähr ober wie 100 zu 790, im Kupferoryd 1 und im Orybul 2 Verb.= Gew. Kupfer auf 1 Verb.=Gew. Sauerstoff ober im Kupferoxyd 2 und im Orybul 1 Verb.=Gew. Sauerstoff auf 1 Verb.=Gew. Rupfer annehmen solle. — Man hat andererseits auch gesucht, bezüglich ber Frage zu einer Entscheidung zu kommen, welches unter mehreren möglichen Verbindungsgewichten man jedem ber verschiedenen Körper beizulegen und welche Verhältnisse für die Zusammensetzung nach Verbindungsgewichten der Bestandtheile man für die verschiebenen Verbindungen anzunehmen habe: sei es, daß man biese Frage mehr als eine ber Zweckmäßigkeit auffaßte, wie sich die Zusammensetzung ber verschiebenen Ber= bindungen in der einfachsten und übersichtlichsten Weise und für ähnliche Verbindungen als eine ähnliche ergebe, sei es, daß man die Verbindungsgewichte der Körper als den Ausbruck der relativen Atomgewichte berselben betrachtend es sich zur Aufgabe stellte, die Atomgewichte der Elemente und die atomistische Zusammensetzung ber Verbindungen so, wie Dies nach bem ganzen Stande bes Wiffens sich am Wahrscheinlichsten herausstelle, anzugeben.

Was nach diesen verschiebenen Richtungen gearbeitet worden ist, ging so häusig zugleich auf die eine und die andere derselben ein, daß es nicht wohl gelingt, in gesonderter Betrachtung einen Ueberblick zu geben über Das, was vorzugsweise erperimental zu Ernistelndes oder experimental zu Entscheidendes betrifft, und davon getrennt einen Ueberblick über die theoretischen Anssichten, welche aufgestellt wurden. In der gemeinsamen Berichtserstattung, welche ich hier versuche, kann bezüglich des Ersteren eine vollständigere Mittheilung der da gefundenen Einzelresultate nicht beabsichtigt werden; auf die Angabe weniger Zahlen habe ich mich zu beschränken, welche zugleich zur Berbeutlichung theoretischer Ansichten dienen können, und von den letzteren dars ich nur solche besprechen, die sich — früher oder später — als einstußreichere erwiesen haben.

Die Aufstellung ber Lehre, baß chemische Verbindung auf ber Vereinigung ber kleinsten Theilchen ober Atome ber Bestand= theile nach einfachen Zahlenverhältnissen beruhe, mar für Dalton verknüpft mit bem Versuche, die relativen Gewichte dieser Atome zu bestimmen. Er leitete biese Gewichte ab aus ben Zusammen= setzungsverhältnissen ber Verbindungen; seine Atomgewichte waren Verbindungsgewichte — wenn auch Dalton selbst die lettere Bezeichnung nicht gebraucht hat*) —, so gewählt, daß die bekannten Verbindungen nach möglichst einfachen Zahlen= verhältnissen zusammengesetzt seien. Das geht schon aus ber ersten, von ihm 1803 entworfenen Atomgewichtstabelle (vgl. S. 292) hervor, wenn gleich eine Erläuterung ber ihr zu Grunbe liegenden Principien da nicht mitgetheilt wurde. Das zeigt sich auch in Dem, was bann, 1808, Dalton in ber ersten Abtheilung seines neuen Enstemes bes demischen Wissens barlegte. Als allgemeine Regeln bafur, aus wie viel Atomen ber Bestandtheile und nach welchen Zahlenverhältnissen berselben man die

^{*)} Die Bezeichnung Combining weights wurde 1813 von Th. Poung in Dessen Introduction to Medical Literature gebraucht.

Atome der verschiedenen Verbindungen zusammengesetzt an= zunehmen habe, glaubte er da die folgenden geben zu können: Renne man für zwei Körper A und B nur Gine Verbindung, so sei bis zum Beweise bes Gegentheiles zu vermuthen, baß sie in ihrem Atome 1 (At.) A mit 1B vereinigt enthalte; seien zwei Verbindungen bekannt, so sei zu vermuthen, daß das Atom ber einen aus 1A + 1B, bas ber anderen aus 1A + 2B bestehe; seien drei Verbindungen bekannt, so sei zu erwarten, daß den Atomen derselben die Zusammensetzungen 2A + 1B, 1A + 1B, 1A + 2B zukommen; bei Bekanntschaft mit vier Verbindungen solle man für die Atome berselben die Zusammensetzungen 2A+1B, 1A+1B, 1A+2B, 1A+3B erwarten; u. s. w. Ferner musse bas specifische Gewicht einer Verbindung 1A + 1B stets größer sein, als bas eines ebenso zusammengesetzten Ge= misches ihrer Bestandtheile, und das specifische Gewicht einer Verbindung 1A+2B größer als das eines eben so zusammen= gesetzten Gemisches von 1A + 1B mit B. Aus ber Anwendung dieser Regeln auf Verbindungen von besser ermittelter Zusammensetzung folge, daß das Wasser, das Ammoniak, Rohlenoryd Verbindungen 1A + 1B, die Kohlensäure eine Verbindung 1A + 2B sei, u. s. w., und Dem entsprechend leitete Dalton aus den ihm verlässig erscheinenden Analysen dieser und anderer Verbindungen die Atomgewichte der in denselben enthaltenen Glemente ab. In ber, 1810 veröffentlichten zweiten Abtheilung seines neuen Systemes räumte er aber boch schon bie Möglichkeit ein, das Wasseratom könne auch aus 2 At. Wasserstoff und 1 At. Sauerstoff, ober vielleicht auch aus 1 At. Wasserstoff und 2 At. Sauerstoff bestehen, ober bas Rohlensäure= atom aus 1 At. Kohlenstoff und 1 At. Sauerstoff, wo sich bas Verhältniß ber Atomgewichte ber in diesen Verbindungen enthaltenen Elemente anders ergeben murbe, als er es vorher an= genommen hatte und jest im Wesentlichen auch immer noch als bas Wahrscheinlichere ausah. Das Verhältniß ber Atomgewichte H, C und O - wenn wir bie später eingeführten Zeichen jest schon in Anwendung bringen — setzte er also wie 1 zu 5 o. 5,4 zu 7, über seine Annahmen der Atomgewichte anderer Elemente giebt Auskunft, was S. 298 ff. mitgetheilt wurde und hier nicht wiederholt zu werden braucht; für mehrere dieser Ausnahmen legte er dar, was er als Gründe für dieselben betrachtete, aber weniger deutlich läßt sich Dies für andere, namentlich die Metalle betreffende ersehen. Die Atomgewichte einsacherer Verschndungen resultirten ihm aus dem einsachsten Ausdrucke des Verhältnisses, nach welchem die elementaren Atome darin anzunehmen seien (daß also z. B. das Atomgewicht des ölbilbenden Gases durch C + H = 6 o. 6,4, nicht durch ein Multiplum davon, ausgedrückt sei). Die aus stärkeren Säuren und stärzteren, alkalischen oder erdigen Basen gebildeten neutralen Salze betrachtete er als aus 1 At. Säure und 1 At. Base zusammenz gesetzt, und ebenso die kohlensauren Salze der Erden und die dann als einsachzichlensaure bezeichneten Salze der Alkalien.

Die von ihm für die richtigen gehaltenen Atomgewichte ber verschiedenen Körper gab Dalton, wie er sich 1808 aus= bruckte, in Wasserstoffatomgewichten an, beren jedes = 1 geset sei. Es murbe nicht baran zu erinnern sein, wie bei ihm unb bei anderen Chemikern die Verbindungs= ober Atomgewichte ber Körper in verschiebenen Zahlen ihren Ausbruck fanden, je nach ber für ein gewisses Element als Ausgangspunkt für die Aus gabe ber Verbindungsgewichte angenommenen Zahl, ware bie Wahl dieses Ausgangspunktes immer nur als eine Sache ber Zweckmäßigkeit ober Convenienz betrachtet worben. Das war sie für Dalton, welcher von Anfang an die Atomgewichte ber Körper auf das des Wasserstoffs = 1 bezog, weil es das kleinste ist, und welcher, wenn er später die Atomgewichte fast aller Körper durch ganze Zahlen ausbrückte, Dies boch nur beßhalb that, weil ihm die vorliegenden experimentalen Daten die gesuchten Größen nicht genauer abzuleiten gestatteten.

Das specifische Gewicht ber Körper für den gasförmigen Zustand derselben gab für Dalton nur in so fern ein Hülfs= mittel für die Ermittelung der relativen Atomgewichte ab, als Dies in den eben erinnerten von ihm aufgestellten Regeln ent=

Einfache Verhältnisse zwischen ben specifischen Gehalten ist. wichten gasförmiger Körper und ben Atomgewichten berselben, einfache Verhältnisse zwischen ben Anzahlen von Atomen, welche in gleichen Volumen verschiebener gasförniger Körper anzunehmen seien, erkannte er nicht. Er suchte die relativen Bolume ber Atome solcher Körper zu ermitteln, in bem Sinne, bag er barunter bas Volum je eines Atoms zusammen mit ber es um= kleidenden Wärmesphäre verstand; und er sprach 1808 bavon, er habe früher die Ansicht gehegt, daß die Atome aller gasför= migen Körper basselbe Volum haben und in gleichen Volumen Sauerstoff = und Wasserstoffgas gleich viele Atome enthalten seien; aber burch Betrachtungen, wie er sie bezüglich ber specifischen Wärme verschiebener Gase bargelegt habe, sei er zu ber Ueberzeugung gekommen, daß die Atome verschiedener Gase, für gleichen Druck und gleiche Temperatur, nicht gleich groß seien. Außer den relativen Gewichten der Atome suchte Dalton, namentlich 1810, auch die relativen Durchmesser der Atome gasförmiger Rörper, in bem jest erinnerten Sinne, zu ermit= teln, und er betrachtete sie als durch das Verhältniß der Cubit= wurzeln aus den Quotienten gegeben, welche durch Division der specifischen Gewichte in die Atomgewichte erhalten werden. Gr fand diese Durchmesser, bei Zugrundelegung unrichtiger Zahlen für die Atomgewichte sowohl als für die specifischen Gewichte, oft sehr verschieden und einfache Verhältnisse nicht ergebend — für Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff im Verhältnisse von 1 zu 0,794 zu 0,747 z. B. —, manchmal auch nahezu gleich, wie er benu z. B. für Wasserstoff und Kohlensäure es hervorhob, daß die Durchmesser ihrer Atome fast genau gleich groß seien und folglich ein gewisses Volum Rohlensäuregas eine eben so große Anzahl Atome enthalte, wie dasselbe Volum Wasserstoffgas.

Daß Dalton die Gesetzmäßigkeit, welche für die Vereinigung gasförmiger Körper nach Volum statthat, nicht ersah und noch nach der Entdeckung derselben durch Gay=Lussac an sie nicht glaubte, wurde S. 340 f. bereits besprochen. Andere erfaßten diese Entbeckung um so lebhafter, auch als ein Hülfsmittel zur Bestimmung der relativen Gewichte der kleinsten Theilchen versschiedener gasförmiger Körper. Von den Ansichten, welche in der jetzt zu betrachtenden Zeit — nach dem Bekanntwerden der Dalt on'schen Theorie und des Say=Lussac'schen Volumsgesets — zunächst dargelegt wurden, haben einzelne erst sehr spät Einsluß auf die Gestaltung der chemischen Lehren ausgeübt; aber jetzt schon ist an sie: namentlich an die von Avogadround und von Ampère ausgesprochenen, zu erinnern.

Avogabro veröffentlichte 1811*) seinen "Versuch eines Verfahrens, die relativen Gewichte ber Elementarmolecule ber Körper und die Verhältnisse zu bestimmen, nach welchen die= selben in Verbindungen eintreten". Ausgehend von Dem, was Gap=Lussac gefunden: daß Gase sich immer nach einfachen Volumverhältnissen verbinden und das Volum der Verbindung, wenn diese selbst gasförmig ist, zu dem der Bestandtheile in einem einfachen Verhältnisse steht, und weiter erwägend, daß die Mengenverhältnisse bei Verbindungen nur beruhen können auf ber relativen Anzahl ber sich vereinigenden Molecule und ber resultirenden zusammengesetzten, kommt er zu der Schlußfolger= ung, daß auch sehr einfache Verhältnisse bestehen mussen zwischen ben Volumen gassörmiger Substanzen und ber Anzahl ber barin enthaltenen einfachen ober zusammengesetzten Molecule. Die zunächst sich bietenbe und allein als zulässig erscheinenbe Hypothese sei die, daß alle Gase in bemselben Bolum die gleiche Anzahl integrirenber Molecule enthalten. Wolle man voraus= setzen, für gleiche Volume verschiebener Gase sei die Anzahl ber barin enthaltenen Molecule verschieben, so sei es unmöglich, einzusehen, daß das den Abstand der Molecule beherrschende Ge= set in allen Fällen so einfache Berhältnisse ergeben könne, wie sie nach bem thatsächlich Gefundenen als zwischen bem Volum und der Anzahl der Molecüle statthabend anzunehmen seien,

^{*)} Journal de physique, T. LXXIII, p. 58.

Avogabro sucht zu zeigen, wie man sich sehr wohl ben Abstand ber Molecule in ben verschiedenen Gasen gleich groß den= ken könne: so groß, daß sie keine gegenseitige Anziehung mehr auf einander ausüben, und babei boch die Wirkung einer uns gleichen Anziehung berselben für ben Wärmestoff begreiflich sei; aber nicht barauf, ob seine Hypothese hiernber an sich eine mahr= scheinlichere sei, als eine andersartige Dalton's, stütt er sich bei der Annahme gleich großer Distanzen zwischen den Mole= culen bei verschiebenen Gasen (selbstverständlich für dieselbe Temperatur und benselben Druck), sondern barauf, daß nur sie die einfachen Volumverhältnisse bei der Verbindung von Gasen Diese später als Avogabro's Gesetz bezeichnete Annahme, daß in gleichen Volumen verschiedener Gase gleich viele Molecule berselben enthalten seien, wird bei ihm als die zur Erklärung demischer Thatsachen geeignete gemacht, keineswegs gleichartige zur Erklärung physikalischer, und bavon, baß bas Berhalten ber verschiedenen Gase gegen Druck und Temperatur sie nothig mache, ist hier noch nicht die Rebe. — Die M nahme selbst giebt aber ein Mittel ab, für die Molecule verschiedener Gase die relativen Gewichte zu ermitteln, da die letzteren in dem Verhältnisse ber Gewichte gleicher Volume stehen mussen. Nus ben bamals über die specifischen Gewichte elastischer Flüssigkeiten vorliegenden Daten leitet Avogabro das Verhältniß der Mo= leculargewichte für Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff wie 1 zu 15 zu 13 ab, und bas Wasser muß sich hiernach aus 2 Mol. Wasserstoff auf 1 Mol. Sauerstoff, das Ammoniak aus 3 Mol. Wasserstoff auf 1 Mol. Stickstoff, das Stickorydul aus 2 und das Stickoryd aus 1 Mol. Stickstoff auf 1 Mol. Sauerstoff zusammensetzen. Dieser Betrachtungsweise scheint sich Etwas entgegenzustellen: daß die Summen der Gewichte der sich zu biesen Verbindungen vereinigenden Molecule nicht bie Moleculargewichte der Verbindungen geben; denn nach dem Berhältnisse ber specifischen Gewichte für ben elastisch-flüssigen Zustand ist das Moleculargewicht des Wassers, immer bezogen auf das des Wasserstoffs als Einheit, nicht 17 sondern 8,5,

bas bes Ammoniaks nicht 16 sonbern 8 u. s. w. Aber auch Das lasse sich im Ginklange mit jener Annahme ganz gut er= klären: burch bie Voraussetzung nämlich, daß die constituirenden Molecule jedes unzerlegbaren Gases nicht je aus Ginem Gle= mentarmolecul bestehen sondern aus einer gewissen Anzahl unter sich burch Anziehung zusammengehaltener Glementarmolecule, von welcher bei bem Eingehen in demische Verbindung die Halfte, ein Viertel u. s. w. sich mit den in einem constituirenden Mo= lecul eines anderen Gases enthaltenen Elementarmoleculen ober auch mit der Hälfte, dem Viertel u. s. w. der Anzahl berselben vereinigen kann. Versteht man unter Moleculen schlechthin bie bestimmter als constituirende oder integrirende Molccule bezeich= neten Vereinigungen von s. g. Elementarmoleculen, so treten zur Bilbung von 1 Mol. Wasser 1 Mol. Wasserstoff und 1/2 Mol. Sauerstoff, zur Bildung von 1 Mol. Ammoniak 3/, Mol. Wasserstoff und 1/2 Mol. Stickstoff zusammen, u. s. w.; zwei Gase sich nach gleichen Volumen und ohne bag Volumvermin= be img eintritt zu einer gasförmigen Verbindung vereinigen, sett sich jedes Molecul der letteren aus 1/2 Mol. des einen und 1/2 Mol. bes anderen Bestandtheiles zusammen. Das erörtert Avogadro an einer Reihe von Beispielen, unter Hervorheb= ung Dessen, in mas seine Betrachtungsweise von ber Dalton's verschieben ist. Klar, wenn auch nicht in ber später gebräuchlich gewordenen Weise ausgebrückt, ist von ihm seine Ansicht als bahin gehend bargelegt, daß, mährend Dalton für jeden Kör= per Eine Art kleinster Theilchen ober Atome annimmt, die als gleichartige eine mahrnehmbare Menge eines Körpers zusammen= setzen und mit ungleichartigen sich zu demischen Verbindungen vereinigen, Avogabro bie Theilchen eines elementaren Gafes, auf beren Abstand bas Volum besselben beruht, von benjenigen noch kleineren Theilchen berselben Substanz unterscheibet, welche die ersteren Theilchen zusammensetzen und mit andersartigen zu chemischen Verbindungen zusammentreten; die ersteren Theil= chen (unsere Molecule) sind die bei ihm als constituirende ober integrirende Molecule, die letteren (unsere Atome) die als Gle= Ropp, Entwidelung ber Chemie.

mentarmolecule bezeichneten. Die relativen Gewichte ber con= stituirenden Molecule sind die Gewichte ber Volumeinheit für ben Gaszustand und werben von ihm angegeben, bezogen auf bas des Wasserstoffs als Einheit; das Gewicht des constituiren= ben Moleculs einer Verbindung ist die Summe der Gewichte ber zur Bilbung berselben zusammentretenden Molecule, dividirt durch die Anzahl der Volumeinheiten, welche die resultirende Verbindung im Gaszustand erfüllt. Direct können die relativen Gewichte ber constituirenden Molecule für die Körper bestimmt werben, beren specifisches Gewicht für ben Gaszustanb zu er= mitteln ift (zu ben schon angeführten Moleculargewichten kommt barauf hin bei Avogabro u. a. auch noch bas bes Chlors = 32,8, bas ber Chlorwasserstoffsaure = 17,4, bas ber schwef= ligen Säure = 30,9, das der Kohlensäure = 20,7, das des Rohlenoryds = 13,2); indirect können sie abgeleitet werben aus ber Annahme ber Molecularverhältnisse gewisser Verbinb= ungen auf Grund von Analogien und der Kenntniß der entsprechenben Gewichtsverhältnisse. Da z. B. in mehreren Fällen bei ber Vereinigung von 2 Mol. eines Gases mit 1 Mol. eines anderen 2 Mol. gasförmiger Verbindung resultiren, b. h. bas Volum bes einen Gases bei ber Vereinigung mit einem halb so großen Volum bes anderen ungeändert bleibe, und bieses Constantbleiben bes Volumes für ben Uebergang bes Sauerstoffs in schweflige Saure und in Kohlensaure constatirt sei, so habe man für diese Verbindungen anzunehmen, sie bilden sich aus 1 Mol. Schwefel resp. 1 Mol. Kohlenstoff und 2 Mol. Sauer= stoff, und die bekannte quantitative Zusammensetzung dieser Säuren ergebe bann bas Moleculargewicht bes Schwefels = 31,7, das des Kohlenstoffs = 11,4, und mit dem letzteren Resultate stehe weiter in Einklang, daß bei der Bildung des Rohlenoryds Vereinigung von gleich vielen Moleculen ber Bestandtheile ober von gleichen Volumen berselben ohne Conben= sation, so wie Dies auch für aubere solche Fälle gefunden sei, Avogabro geht bann noch weiter, und statthaben mürbe. glaubt auch für Orybe, beren Moleculargewicht er nicht kennt,

bas Verhältniß, nach welchem sich bei ihrer Bilbung bie Mole= cule ihrer Bestandtheile vereinigen, auf Grund von Analogien vermuthungsweise ableiten zu können; aber es murbe zu weit führen, wollte ich specieller auch barüber berichten, welche (von ihm selbst als weniger sichere betrachtete) Moleculargewichte er verschiebenen Metallen beigelegt hat. Nur Das habe ich noch anzugeben, daß er sich gegen Gan=Lussac's Ansicht (vgl. S. 338) ausspricht, daß allgemein neutrale Salze aus gleichen Volumen Säure und Base, biese gasförmig gebacht, b. h. aus gleich vielen Moleculen berselben sich zusammensetzen. — So viel bezüglich ber Bestimmung ber relativen Gewichte ber constituirenden oder integrirenden Molecule der Körper, welche zu= gleich mit der Aufsuchung der Zusammensetzung der Molecüle von Verbindungen aus Moleculen resp. Bruchtheilen ber Molecule der Bestandtheile der eigentliche Gegenstand von Avo= gabro's Untersuchung ist. Ungleich weniger beutlich und ber Ueberschrift seiner Abhandlung (vgl. S. 349) kaum entsprechend ist, was er über die Gewichte der s. g. Elementarmolecule sagt, aus welchen sich seiner Ansicht nach auch die constituirenden Mo= lecule der unzerlegbaren Körper zusammensetzen. Darüber, wie viele solcher Elementarmolecule er in einem constituirenben an= nehme, und ob bei verschiedenen Elementen immer eine gleich große Anzahl, hat er sich nicht ausgesprochen; zu vermuthen, daß er das Lettere gemeint habe, bietet seine Abhandlung nur unsicheren Anhalt.

Der Inhalt bieser Abhandlung, auf welche wir jest als eine Grundlage für die Bestimmung der Moleculargewichte, für die Unterscheidung zwischen Molecülen und Atomen abgebend zurückblicken, blieb damals ohne jeglichen Einstluß auf die Gesstaltung der Lehre von den Verbindungsverhältnissen der Körsper; er wurde kaum beachtet. Das beruhte einigermaßen darauf, daß zu jener Zeit, wo eben erst die Chemiker angesangen hatten sich mit der Zurücksührung der Zusammensesungsvershältnisse der Verbindungen auf die relativen Gewichte der kleinssten Theilchen der Bestandtheile zu beschäftigen, die Unterscheids

ung von zweierlei Arten solcher Theilchen — physikalisch klein= ster und chemisch kleinerer, wie später beutlicher als bamals unterschieben murbe — diese Lehre eher zu compliciren als ver= stänblicher zu machen schien. Aber gewiß beruhte es noch mehr barauf, daß Avogabro's Theorie bargelegt wurde, ohne ir= gend welche neue Thatsachen zu bringen. Ware die Aufstellung seiner Theorie mit ber Angabe und bem Nachweis von so wichtigem Thatsachlichem, wie es in Gan=Lussac's Volumgeset ben Chemikern geboten murbe, verknüpft gewesen ober hatte sie nur zu ber experimentalen Entscheibung als wichtig betrachteter Fragen Beranlassung gegeben, so würbe seine Mittheilung nicht so gänzlich vernachlässigt geblieben sein, wie Dies ber Fall war: als eine rein speculative Beschäftigung mit einem ber Chemie zugehörigen Gegenstande Seitens eines Mannes, von welchem auf diesem Gebiete bes Wissens keine anderen Arbeiten bekannt waren, die zu ber Beachtung jeder von ihm ausgesprochenen Ausicht veranlaßt hätten. Avogabro's Untersuchung, welche in Frankreich veröffentlicht wurde, erregte selbst hier so wenig Aufmerksamkeit, daß Umpere einige Jahre später erst nach der Abfassung einer Abhandlung, in welcher er eine ähnliche Be= trachtungsweise entwickelte, von ihr Kenntniß erhielt; und wie= berum gewann auch Ampere, ber boch schon als Mathema= tiker sich einen angesehenen Namen gemacht hatte und ben Fort= schritten ber Chemie mit Interesse folgte, dieser Betrachtungs= weise unter ben Chemikern zunächst noch nicht Anhänger.

Ampere veröffentlichte 1814*) in der Form eines Briefes an Berthollet, als Auszug aus einer damals vorbereiteten größeren Arbeit, einen Aufsat "über die Bestimmung der Proportionen, in welchen sich die Körper vereinigen nach der Zahl und der Anordnung (disposition respective) der Molecüle, aus welchen ihre integrirenden Partikel zusammengesetzt sind." Auch er geht von Gap=Lussacks Entdeckung aus, welche ihm zu

^{*)} Annales de chimie, T. XC, p. 43.

der Erfassung einer Theorie Veranlassung gegeben habe, nicht nur die von diesem Chemiker gefundenen Thatsachen und die nachher gefundenen ähnlichen erkläre, sondern sich auch auf die Bestimmung der Proportionen einer großen Anzahl anderer, unter gewöhnlichen Umständen nicht gasförmiger Verbindungen an= wenden lasse. Physikalische Betrachtungen, legt er nun dar, führen dazu, die Körper als aus allerkleinsten Theilchen zu= sammengesetzt zu betrachten, welche burch die ihnen eigenthum= lichen Attractions= und Repulsionskräfte in Abständen von ein= ander gehalten werden, die im Verhältnisse zu ben Dimensionen dieser Theilchen unendlich groß sind; die Formen dieser Theil= chen, die Ampère als Molecule bezeichnet, üben also keinen Einfluß aus auf die Erscheinungen, welche die aus ihnen zu= sammengesetzten Körper zeigen, und bie Erklärung bieser Erscheinungen muß man barin suchen, in welcher Weise sich biese Molecule zu Dem gruppiren, was Ampère eine Partikel Jebe Partikel sei hiernach als eine Vereinigung einer nennt. bestimmten Anzahl von Molecülen in bestimmter Stellung der= selben zu betrachten, einen Raum einschließend, welcher unver= gleichlich viel größer sei als bas Volum ber Molecule; und ba= mit dieser Raum brei unter sich vergleichbare Dimensionen habe, muffen in einer Partikel minbestens vier Molecule ver= Nach zwei Richtungen entwickelt nun Ampere cinigt sein. weiter seine Ansichten: einerseits bezüglich bes relativen Gewichtes ber Partikel — kaum nöthig ist die Bemerkung, daß diese ben jett als Molecule bezeichneten Theilchen entsprechen — und ber Bahl ber in benselben enthaltenen Molecule — welche letteren Theilchen mir jest Atome nennen*) —, und anbererseits be-

^{*)} Ampère selbst hat später die lettere Bezeichnung, und die Ausdrücke Partikel und Molecüle in anderer Bedeutung als früher gebraucht.
1835 (Annales do chimie ot de physique, T. LVIII, p. 432) verstand
er unter einer Partikel ein unendlich kleines Theilchen eines Körpers, welchem noch der Aggregatzustand des letteren zukomme; die Partikel bestehen aus Molecülen (von diesen enthalten gleiche Volume verschiedener
Gase eine gleich große Anzahl), und diese aus Atomen (die Bahl und die
Stellung der letteren bedinge die Form des Moleculs).

züglich der Stellung, welche den letteren in den Partikeln zu= komme und die Form der Partikel bedinge; ich darf hier nur über das in ersterer Beziehung von ihm Gelehrte etwas ein= gehender berichten. Für die Ermittelung ber relativen Gewichte ber Partikel geht Umpere von ber Voraussetzung aus, baß in allen Gasen bei berselben Temperatur und bemselben Druck ber Abstand zwischen ben Partikeln gleich groß sei. Er sagt, daß theoretische Gründe ihm diese Voraussehung zu unterstützen scheinen, ohne sie jedoch namhaft zu machen (auch er spricht hier nicht bavon, daß bas gleiche Verhalten ber Gase bei Tem= peratur- und Druckanberungen einen solchen Grund abgebe); er betont vielmehr, daß seine Hypothese erst durch die Ueberein= stimmung der Folgerungen aus ihr mit allen Beobachtungsre= sultaten einen hohen Grab von Wahrscheinlichkeit erlange. Gleiche Volume ber verschiebenen Gase repräsentiren nach bieser Hypo= these gleich viele Partikel, und aus bem über die Volumzu= sammensetzung gasförmiger Verbindungen aus gasförmigen Bestandtheilen Bekannten ergiebt sich, nach welchem Verhältniß eine Partikel einer Verbindung aus Partikeln der Bestandtheile ober Bruchtheilen berselben zusammengesett ist: 1 Part. Stickoryb aus 1/2 Part. Stickstoff und 1/2 Part. Sauerstoff, 1 Part. Chlorkohlenoryd aus 1 Part. Chlor und 1 Part. Kohlenoryd, 1 Part. Wasser aus 1/2 Part. Sauerstoff und 1 Part. Wasserstoff, 1 Part. Ammoniat aus 1/2 Part. Stickstoff und 3/2 Part. Wasserstoff, u. s. w. Mache man die einfachste und nach den Consequenzen zulässige Annahme, daß die Partikel bes Sauerstoffs, des Stick= stoffs und bes Wasserstoffs aus je 4 s. g. Moleculen zusammen= gesetzt seien, so ergebe sich, daß 1 Partikel Stickoryd 2 Mol. Sauerstoff und 2 Mol. Stickstoff enthalte, u. s. w. bas Chlor musse man, nach Dem was über die Verbindungen bessel= ben bekannt sei, in jeder Partikel 8 Molecule annehmen. père wendet sich dann zu ber Betrachtung, welche regelmäßige ober symmetrische Formen für einfacher zusammengesetzte Par= tikel, so daß die in diesen enthaltenen Molecule die Ecken der Formen markiren, vorausgesehen werben konnen; in biese Be-

trachtung barf ich ihm hier nicht folgen, aber ohne mich allzu sehr in Einzelheiten einzulassen kann ich auch hier nicht barüber berichten, wie er für Körper, welche nicht gasförmig untersucht werben können und für beren Partikel er nicht bas Gewicht noch (nach ben von ihm für einzelne Glemente gemachten Unnahmen) die Molecularzusammensetzung kennt, sich auf weiter= gehende Vermuthungen einläßt: daß man Voraussetzungen barüber zu machen habe, welche Formen und Molecularanzahlen ben Partikeln von Verbindungen zukommen und in welchem Verhältnisse die Zahlen ber barin enthaltenen Molecule stehen, und daß man dann aus ben Ergebnissen ber Unalysen auf das Verhältniß ber Moleculgewichte ber Bestandtheile schließen könne. Was er hierüber gesagt hat, was er bezüglich ber Zusammen= setzung einzelner Verbindungen als aus seinen Vorstellungen voraussehbar und durch Beobachtungen bereits bestätigt ange= führt hat, übte nicht bloß bamals keinen Ginfluß barauf aus, welche theoretische Lehren über die chemischen Proportionen und auf was sie beruhen Geltung hatten ober fanden, sondern auch später kamen in ber Chemie keine Ansichten in Aufnahme, bie an den lettbesprochenen Theil ber Ampere'schen Forschung wieber angeknüpft hätten. Und bamit fällt ber Grund weg, welcher mich zu etwas ausführlicherer Besprechung bes anderen Theiles seiner Betrachtungen und ber vorausgehenden von Avo= gabro veranlagt hat.

Die Unterscheibung von mehrerlei Arten von Theilchen ber Körper: solcher, auf beren Zahl und Abstand bas Bolum einer gewissen Menge eines Gases beruhe, und solcher, aus welchen sich die ersteren zusammensetzen, — diese von Avogabro und von Ampère behufs consequenter Deutung der von Gay= Lussac erhaltenen Resultate gemachte Unterscheibung fand bei den Chemikern keinen Anklang. Nur Eine Art kleinster Theil= chen nahmen mit Dalton auch die anderen Kepräsentanten unserer Wissenschaft an, welche damals der atomistischen Theorie

zustimmten. Die von Gan=Lussac gefundenen Resultate wurden dabei von ihnen anerkannt und benutt, entweder in der Art, daß man jetzt die Verbindungsverhältnisse der Gase nach Bolum genauer kenne und bei Kenntniß der specifischen Gewichte berselben auch auf die Zusammensetzung der Verbindungen nach Gewicht mit größerer Sicherheit schließen könne als früher, und daß man die Atomgewichte der Körper als in einsachen Beziehzungen zu den specifischen Gewichten derselben für die Gassorm stehend zu betrachten habe, oder in der Art, daß man die Gezwichte gleicher Volume gewisser Gase als geradezu die relativen Gewichte der Atome derselben ausdrückend annahm.

Die in der nächsten Zeit nach der Aufstellung der atomistischen Theorie durch Dalton ausgeführten Arbeiten verschiedener Chesmiker über die Gewichte, welche den Atomen der Elemente und der Berbindungen derselben beizulegen seien, greisen mehrsach in einander ein. Selbst wenn ich mich hier auf die Besprechung der Ansichten nur weniger Forscher beschränke, welche ganz vorzugsweise bei Bielen Zustimmung fanden, würde es verwirrend sein, wollte ich in streng chronologischer Ordnung über die uns hier in Betracht kommenden Publicationen berichten, da dabei der Ueberblick über die von demselben Forscher nach einander gemachten und unter sich in engerem Zusammenhange stehenden Wittheilungen noch mehr gestört würde, als es ohnehin uns vermeiblich ist.

Für die Erkenntniß von Gesetzmäßigkeiten in den Zusammensetzungsverhältnissen der chemischen Berbindungen, so weit solche Erkenntniß durch experimentale Untersuchungen erlangt werden kann, hatte schon vor dem Bekanntwerden von Dalton's und Gay=Lussac's Resultaten und seitdem Berzelius un= ausgesetzt gewirkt, alles Das sindend und nachweisend, an was S. 319 st. erinnert wurde; aber erst etwas später ging er darauf ein, alle Ergebnisse der von ihm und Anderen ausgessührten Untersuchungen unter dem Gesichtspunkte der atomistischen Theorie in derzenigen Ausbildung der letzteren, welche ihm als

bie richtige erschien, zusammenzufassen. Er kan namentlich be= züglich einzelner Atomgewichtsverhältnisse zu anberen Folger= ungen als Dalton. — An ben Ansichten bes Letteren, mas die Principien der Atomgewichtsermittelungen betrifft, hielten bagegen Andere fest, und unter biesen ist hier namentlich Th. Thomson zu nennen, welcher frühe mit Dalton's Theorie vertraut geworden mar, sie zuerst bekannt gemacht und für ein= zelnes in ihr Enthaltene Beweise beigebracht hatte (vgl. S. 294 Thomson war bann unablässig bemüht, die den und 296). Atomen ber verschiedenen Körper beizulegenden Gewichte dem ihm über die Zusammensetzung der Verbindungen bekannt Gewordenen genauer zu beftimmen. Bei ben Resultaten, welche sich ihm 1808 und 1810 bezüglich ber Atomgewichte einer An= zahl von Säuren und Basen ergaben, wie bei anderen früheren Mittheilungen von ihm halten wir uns hier nicht auf, aber seiner 1813 veröffentlichten Abhanblung über die Dalton'sche Theorie der bestimmten Proportionen in demischen Verbindungen *) ist hier zu gebenken, um bes Ginflusses willen, welchen sie für die Verbreitung dieser Theorie und die Annahme gewisser Atom= gewichtsverhältnisse ausgeübt hat. Aus seiner Darlegung ber Grundgebauken Dalton's hebe ich nur hervor, daß er die von bem Letteren für die Beurtheilung bes atomistischen Zusammen= setzungsverhältnisses von Verbindungen gegebenen Regeln (vgl. S. 346) als richtige anerkennt und etwas unbeutlich auch bavon spricht, das Verhältniß der Atomgewichte zweier Elemente lasse sich ermitteln burch Aufsuchen ber kleinsten Mengen berselben, die in ihren Verbindungen (es ift nicht angegeben, in welchen Mengen der letteren) enthalten seien. Welche Betrachtungen er auch austellt, kommt er zu bem Resultate, daß die Gewichte von 1 At. Sauerstoff und 1 At. Wasserstoff im Verhältnisse von 7,5 zu 1 stehen, und bas Volumverhältniß der beiben Gase bei ber Wasserbilbung zeigt ihm, daß ein gewisses Volum Wasserstoff nur halb so viele Atome enthalte, als ein gleiches

^{*)} In seinen Annals of Philosophy, Vol. II, p. 32, 109, 167, 293.

Volum Sauerstoff. Diese beiben Elemente geben ihm bann bie Ausgangspunkte für die Bestimmung der Atomgewichte anderer ab: unter Annahme solcher Atomgewichte für die verschiebenen Elemente, daß in den Verbindungen ber letteren mit Sauerstoff ober Wasserstoff auf 1 Atom bes einen Bestandtheiles immer eine ganze Zahl von Atomen bes anderen komme (wie benn auch die Verbindungen, welche nach Dalton's so eben in Erinnerung gebrachten Regeln als zwischen zwei Elementen vorkommenbe anzunehmen sind, burchweg in einem Atom 1 At. eines Elementes enthalten). Das Gay-Lussac'iche Volum= half für die Ermittelung der Atomgewichtsverhältnisse geset Nichts mit; es sei genügend nachgewiesen, meinte zwar Thom= und stehe offenbar in Verknüpfung mit Dalton's Theorie, aber wenn er babei sagte, es sei schön und einfach, so fügte er boch nurhinzu: und von großem Nuten für die praktische Chemie, ohne ihm weiter Bebeutung auch für die theoretische zuzugestehen. — Die Atomgewichte bezog er jetzt nicht mehr auf bas bes Wasserstoffs als Einheit, sondern sich anschließend an Wollaston und Berzelius, welche damals bereits die Bergleichung ber Atomgewichte anderer Elemente mit bem bes Sauerstoffs zweckmäßiger fanden, that Dies nun auch Thom= son, welcher zunächst hervorhob, daß factisch die Atomgewichte ber meisten Elemente aus ber Zusammensetzung von Sauerstoff= verbindungen der letteren abgeleitet werben, und ber Sauerstoff in eine größere Zahl von Verbindungen eingehe, als irgend ein anderer bekannter Körper. Er setzte bas Atomgewicht bes Sauerstoffs = 1, und ben von ihm bann mit ben nöthigen Motivirungen mitgetheilten Tabellen entnehme ich die folgenden Atomgewichtsbestimmungen für einige vorzugsweise wichtige Glemente, wobei ich um ber Abkurzung willen schon die später erst eingeführten Zeichen gebrauche und zu besserer Beurtheilung auch die auf O = 8 bezogenen entsprechenden Zahlen in Klam= mern beisete:

```
) 1,000 ( 8,00)
                          5,000 (40,00)
                                                 8,000 (64,00)
                      K
                                            Cu
H 0,132 ( 1,06)
                          5,882 (47,06)
                                                 6,666 (53,38)
                     Na
                                            Fe
                                            Sn 14,705 (117,64)
3 0,751 ( 6,01)
                          2,620 ( 20,96)
                     Ca
¶ 0,878 (7,02)
                                            Pb 25,974 (207,79)
                     Ag 12,618 (100,94)
                     Hg 25,000 (200,00)
3 2,000 (16,00)
                                                 4,315 (34,52)
                                            Zn
```

Von Wichtigkeit ist uns bezüglich ber von Thomson ba= nals gegebenen Zahlen namentlich Eins: wie ihre Annahme iffenbar beeinflußt ist durch die Vorstellung, in den Atomen von Verbindungen sei stets von dem einen Bestandtheil 1 Atom Das ist — ohne daß es ausbrücklich als eine Grund= regel ausgesprochen wäre — burchgeführt in allen von Thom= on angegebenen atomistischen Zusammensezungsverhältnissen, 'ast strenger noch, als es bei Dalton*) ber Fall gewesen war. Diese Verhältnisse seien für Stickorybul, Stickoryb, salpetrige Saure und Untersalpetersaure 2N + O, N + O, N + 2O und N+30, für Ammoniak N+2H. Mit dem Verhältniß K+0'ür Kali ist bas K + 30 für ein Kaliumhyperoryb vereinbar, iber bem Natron wird bas Verhältniß Na - 20 um eines Hyperorydes Na-{-30 willen beigelegt. Für das Blei wird vas obenstehende Atomgewicht angenommen, weil dann drei be= lannten Oryden desselben die Verhältnisse Pb+20, Pb+30und Pb + 40 zukommen; dem Zink das obenstehende Atom= zewicht, weil bann bas Verhältniß bes einzigen bekannten Orybs besselben burch Zn-O ausgebrückt ist. Dalton hatte für die ilkalischen und erdigen Basen solche Atomgewichte angenommen, saß dieselben auch Neutralisationsgewichte seien; bei Thomson ist Dies nicht mehr der Fall. Aehnliche Verbindungen erhalten nach bem Letteren öfters verschiebene atomistische Zusammen= jetzungsverhältnisse: auf 1 At. Base kommen z. B. in ben neutralen Salzen von Kali und Zinkoryd 1, in benen von Natron und Bleioryd 2 At. Säure. — In seiner Abhandlung

^{*)} welcher z. B. 1808 (vgl. S. 299, Anmerk.) nach den damals von ihm angenommenen Atomgewichten 1 At. salpetrige Säure als aus 2 At. Stick stoff und 3 At. Sauerstoff zusammengesetzt betrachtet hatte; er var indessen der Ansicht, 1 At. salpetrige Säure bestehe aus 1 At. Stickoph und 1 At. Salpetersäure.

ist noch Etwas als bemerkenswerth hervorgehoben: setze man bas Atomgewicht bes Sauerstoffs = 1, so sinde man die Atomgewichte von acht Elementen durch ganze Zahlen ausgedrückt; aber nur für Ein Element sei dieses Gewicht ein Multiplum nach einer ganzen Zahl von dem des Wasserstoffs, und halte man daran fest, das letztere = 1 zu setzen, so bekomme man für die Atomgewichte fast aller anderen Elemente Zahlen mit Bruchziffern.

Ich habe mit dem Vorhergehenden zu der Gewinnung einer richtigeren Vorstellung darüber beitragen wollen, wie weit in der Ermittelung der Atomgewichte der Elemente und der atomistischen Zusammensetzung von Verdindungen der bedeutendste Anhänger der atomistischen Theorie in England im Anschluß an Dalton's Ansichten und von Berzelius', Gap=Lussac's u. A. Untersuchungen nur die damals befannten Versuchseresultate benutzend 1813 kam*). Mit den hierbei erlangten Folgerungen sind die von Berzelius zu derselben Zeit gewonnenen eben so wohl zu vergleichen, als mit den von ihm selbst und von Anderen später nach Erkenntnis von noch mehr Thatsachen für richtig gehaltenen.

Schon 1813 sprach sich Berzelius dafür aus, daß man für die Angabe der Zusammensetzung der Körper von Gap-Lussackung der Verbindung von Gasen nach einsachen Volumverhältnissen auszugehen habe. In einer Abhandlung über die Natur des Stickstoffs, des Wasserstoffs und des Ammoniaks erläuterte er gelegentlich**), in welcher Weise er die bestimmten Proportionen von Verbindungen ausdrücke. Bekannt sei, daß mit 1 Volum eines gassörmigen Körpers sich 1, 2, 3

^{*)} Deßhalb habe ich hier nicht darauf einzugehen, daß Thomson schon von 1814 an in den Fortsetzungen zu seiner E. 359 citirten Ab-handlung das Atomgewicht einzelner Elemente (zunächst das des Stickstoffs), namentlich auf Grund von neueren Untersuchungen Berzelius', anders annahm als vorher.

^{**)} Annals of Philosophy, Vol. II, p. 359.

u. s. w. Volume eines anderen Gases vereinigen. Bestimme man die Gewichte ber Körper, welche gleichen Volumen berselben für ben gasförmigen Zustand zukommen, so habe man bie Ge= wichte bieser Körper, bie nach einfachen Verhältnissen zu Ver= bindungen zusammentreten, und zweckmäßig beziehe man diese Gewichte auf bas bes Sauerstoffs, ba ber lettere ben Angel= punkt der Chemie abgebe und in die meisten Verbindungen ein= gehe; es sei klar, daß man damit auf Dasselbe komme, was Dalton's Atomgewichte seien, aber er (Berzelius) habe ben Vortheil, seine Zahlen nicht auf eine Hypothese sondern auf eine gut bekannte und bewiesene Thatsache zu gründen. Die ben verschiedenen Elementen hiernach zukommenben Gewichte lasse er durch die chemischen Zeichen für die ersteren: S, Sn, C, Cu u. s. w. repräsentirt sein, und bamit habe man alles zum Schreiben und Verstehen seiner demischen Formeln Nothige. Das Einzige, mas zu allgemeinerer Anwendung berselben übrig bleibe, sei, das specifische Gewicht der Körper für den Gaszustand genau zu ermitteln, und damit wolle er sich in einer nachfolgenden Abhandlung beschäftigen.

Dieses Einzige war nun allerdings noch recht viel, gerabe für diezenigen Glemente, welche Berzelius da als Beispiele für die Beilegung chemischer Zeichen namhaft machte. — Die versprochene Abhandlung erschien bald*), als ein "Versuch über die Ursache der chemischen Proportionen und über einige auf sie bezügliche Umstände, nebst einem kurzen und bequemen Versahren, sie auszudrücken". Berzelius begann sie mit der Besprechung, wie sich Berthollet's Verwandtschaftstheorie zu den Gesehen der chemischen Proportionen stelle, und äußerte sich dahin, daß die Ansichten Verthollet's über die Wirkungen der Körper im Verhältniß ihrer chemischen Massen u. s. w. (vgl. S. 228 ff.) mit der Anerkennung dieser Gesehe keineswegs unverträglich seien, so lange es sich nur darum handle, wie die

^{•)} Annals of Philosophy, Vol. II, p. 443.

Körper in Lösungen auf einander einwirken*). — Er wendete sich bann zu der Betrachtung der Ursache ber chemischen Proportionen. Hier trat er der atomistischen Theorie als der mahrscheinlichsten und ber ben Erfahrungen am Meisten entsprechenben Er legte seine Auffassung berselben bar: Die Körper bestehen aus kleinsten Theilchen ober Atomen, welche nicht mechanisch weiter theilbar sind. Die Atome aller Körper sind als kugelförmig und gleich groß anzunehmen. Zu wahrnehmbaren Massen lagern sich gleichartige Atome zusammen, zu chemischen Verbindungen vereinigen sich ungleichartige, so daß sie sich berühren und unter Ausgleichung ber ihnen anhaftenben entgegengesetzten Electricitäten. Ein zusammengesetztes Atom konne nicht kugelförmig sein, sondern in ihm seien die es zusammensetzenden Atome linear ober nach zwei ober brei Dimensionen georbnet. Rusammengesetzte Atome, die aus zwei Elementen gebildet sind, heißen erster Orbnung; aus mehr Elementen gebilbete kommen nur in organischen Substanzen ober aus solchen erhaltenen vor und werden organische genannt; aus zwei oder mehr zusammen= gesetzten Atomen erster Ordnung gebildete heißen zweiter Ordnung. Gin zusammengesetztes Atom erster Ordnung konne auf 1 Atom des einen Elementes höchstens 12 Atome des anderen enthalten, da höchstens 12 Kugeln Gine von gleicher Größe berühren können. Es wiberstreite vernünftiger Ueberlegung, wenn man ein zusammengesetztes Atom ber ersten Ordnung als aus 2 ober mehr Atomen A und 2 ober mehr Atomen B (3. B. als aus 2A + 2B, 2A + 3B, 7A + 7B u. s. w.) zusammengesetzt betrachten wolle, benn ba sei kein Grund bafür zu erseben, weß= halb ein so zusammengesetztes Atom nicht schon niechanisch zu mehreren einfacheren getheilt werden könne, und mit solchen Busammensetzungsverhältnissen sei bas Statthaben bestimmter Pro-

^{*)} Auf diese Unterscheidung verschiedener, früher gemeinsam behandelter Gegenstände (vgl. S. 243), wie sie in ähnlicher Weise auch Gap-Lussach der S. 337 besprochenen Abhandlung gemacht hatte, kam Berzelius auch später, z. B. 1818 in seinem Versuch über die Theorie der chemischen Proportionen zurück.

portionen fast ganz unverträglich. Also musse für jede Ver= binbung aus zwei Elementen angenommen werben, bag in ihrem Atom von bem einen 1 Atom enthalten sei. Berzelius sah bie Schwierigkeit ber Durchführung bieser ihm als nothwenbig erscheinenben Ansicht wohl ein; in einzelnen Fällen half er sich bamit, baß er bie aus 1At. A + 1At. B zusammengesetzte Ver= bindung zweier Elemente als noch unbekannt betrachtete (ba z. B. für dieselbe Menge Gisen die Sauerstoffmengen im Orybul und im Oryd sich wie 2 zu 3 verhalten, sei bas Orydul als Fe + 20, das Oryb als Fe + 30 zu betrachten und die Eristenz einer Berbindung Fo + O zu vermuthen), aber für andere er= klarte er boch selbst, er wisse sie noch nicht mit der atomistischen Theorie, d. h. seiner Auffassung berselben, in Einklang zu bringen. — Dann zog er die Verbindung ber Gase nach Volum in Betracht. Das von Gay-Lussac entbeckte Gesetz murbe ein für alle Körper unter ben Umständen gültiges sein, unter welchen sie alle gasförmig wären. Es entspreche bieses Gesetz ganz bem für die Bereinigung ber Körper nach Atomen Dar= gelegten; das Verbindungsverhältniß 1 Vol. eines Gases mit 11/2 eines anderen komme bei elementaren Körpern nie vor, sei für zusammengesetzte allerdings manchmal noch anzunehmen, aber theoretisch sei die Voraussetzung unzulässig, daß sich 2 Vol. A mit 3 u. s. w. Vol. B verbinden, benn sonst sehe man nicht ein, weßhalb nicht auch 4 Vol. A sich mit 5 Vol. B, 9 Vol. A sich mit 9 Vol. B u. s. w. verbinden sollten; auch hier musse immer 1 Volum bes einen Bestandtheiles als in Verbindung eingehend gebacht werben. Beibe Betrachtungsweisen für die Zusammen= setzung der Verbindungen stimmen also überein; was nach ber einen ein Atom genannt werbe, sei nach ber anderen ein Volum, und man habe elementare Volume und zusammengesetzte Volume erster und zweiter Ordnung zu unterscheiben. Die Volumtheorie habe ber Atomtheorie gegenüber ben Vortheil, auf eine gut nachgewiesene Thatsache und nicht auf eine Hypothese gegründet zu sein, und nur ben Nachtheil, daß Körper existiren, welche man sich unmöglich in Gasform benten könne. Die Zusammen=

setzung ber Körper nach Gewicht lasse sich am Besten so ausbrucken, daß man angebe, wie viele Volume ber Bestandtheile zusammengetreten seien; bazu musse man bie specifischen Gewichte ber Elemente in Gasform, b. h. die Gewichte ber Volum= einheit kennen, und biese Gewichte beziehe man am Besten auf bas bes Sauerstoffs. Directe Bestimmung bes Verhältnisses bieser Gewichte lassen unter ben Elementen nur Sauerstoff und Wasserstoff zu (Stickstoff und Chlor wurden damals noch von Berzelius als zusammengesetzte Körper betrachtet); für alle anberen Elemente sei die Ermittelung nur indirect möglich. Was Berzelius nun als Anhaltspunkte für diese indirecte Ermittelung gewährend hinstellte, beruhte, so weit eine Begrund= ung versucht wurde, fast durchweg auf der Voraussetzung, daß bie Volum=Zusammensetzung von Verbindungen ober von bafür gehaltenen Körpern bereits bekannt sei; so z. B. die Behauptung, daß bei der Vereinigung gleicher Volume von Elementen vorzugsweise indifferent sich verhaltende Verbindungen resultiren, und alle Sauerstoffverbindungen, welche durch kräftigere Berwandtschaft carakterisirt seien, mehrere Volume Sauerstoff auf 1 Volum des anderen Elementes enthalten, oder die, daß in neutralen Salzen auf 1 Vol. des mit x Vol. Sauerstoff zur Base vereinigten Elementes x Vol. des mit Sauerstoff die Saure bilbenden Elementes anzunehmen seien. — In ben 1814*) veröffentlichten Fortsetzungen dieser Untersuchung ging Berzelius nach der Erläuterung der von ihm gebrauchten Zeichen und Formeln darauf ein, "bas Gewicht ber elementaren Volume" — wie er in llebereinstimmung mit den vorher dargelegten Ansichten Das nannte, was sonst als bas Atomgewicht ber Glemente zu bezeichnen gewesen wäre — im Verhältnisse zu bem des Sauerstoffs, welches er = 100 setzte, zu bestimmen. Es ist schwer, kurz anzugeben, wie er Das versuchte, aber für uns nothwendig, mindestens für einige Fälle eine Vorstellung barüber zu gewinnen. Für Sauerstoff und Wasserstoff sei bas Ver-

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. III, p. 51, 93, 244, 353.

hältniß der Volumgewichte experimental bestimmbar. Die Er= fahrung, daß öfters 1 Vol. A mit 1 Vol. B 2 Vol. Verbindung und 1 Vol. A mit 2 Vol. B 2 Vol. Verbindung giebt, leite in der Anwendung auf die Volumbeziehungen zwischen Kohlenoryd resp. Kohlensäure und Sauerstoff bazu, jenes als C+O, biese als C+20 zu betrachten. Für den Schwefel bestimmte Ber= zelius das Volumgewicht in der Art, daß er die Mengen Schwefel und Sauerstoff verglich, die sich mit derselben Quan= tität eines Metalles vereinigen, weil die Constanz des Verhält= nisses zwischen diesen Mengen vermuthen lasse, daß dieselben gleichen Volumen im Gaszustand entsprechen; und biese Be= trachtung ließ ihn selbst über vermeintliche Anzeigen wegsehen, das Volumgewicht des Schwefels möge doppelt so groß (die Schwefelsäure 8-\+60) sein, als sie es ergebe. Auf Grund ber Berücksichtigung ber einfachen Verhältnisse, welche zwischen ben Sauerstoffgehalten ber Base und einer Säure in den ver= schiebenen-Salzen der letteren und zwischen denen der verschie= benen Orydationsstufen besselben säurebildenden Glementes statt= haben, habe man die wasserfreie gebachte Salzsäure als $\mathbf{M}+2\mathbf{O}$, die Salpetersäure als A+60 zu betrachten, wo M das un= bekannte Radical der Salzsäure, A (ich setze zur Vermeibung von Verwechselungen bieses Zeichen statt bes von Berzelius gewählten Zeichens N) bas ber Salpetersaure bebeutet. Festhalten an der Ansicht, daß in jeder Verbindung 1 Volum bes einen Bestandtheils neben einer ganzen Anzahl von Volumen bes anderen enthalten sei, ließ Berzelius die Chromsäure als Cr + 60 betrachten, weil das Chromoryd bann Cr + 30 sei, während die Molybbanfaure als Mo + 30 betrachtet werden könne, da Dem die Zusammensetzung des anderen bekannten Molybbanorybes, bann Mo + 20, nicht widerspreche. unterbrückte Berzelius nicht die Vermuthung, der Molybdan= fäure könne auch basselbe Zusammensetzungsverhältniß zukommen wie der Chromsäure; benn ohne daß er es als Princip aus= gesprochen und consequent durchgeführt hatte, tam für Ber= zelius bamals schon ernstlich in Betracht, für analoge Ber= Ropp, Entwidelung ber Chemie. 24

bindungen seien übereinstimmende Zusammensetzungsverhältnisse wahrscheinlich. Leiteten ihn die verschiedenen Orybationsstufen bes Eisens (vgl. S. 365), bes Kupfers, bes Blei's, bes Natriums bazu, das Eisenorydul, das Rupferoryd, das Bleioryd und bas Natron als Verbindungen aus 1 Vol. Metall mit 2 Vol. Sauer= stoff zu betrachten, so war es offenbar nur Rücksicht auf bie Butheilung besselben Zusammensehungsverhältnisses an analoge Verbindungen, welche ihn auch für das Silberoryd, das Zinkoryb, das Rali, ben Kalk u. s. w. — abweichend von Thom son (vgl. S.361) — vermuthen ließ, sie enthalten gleichfalls 1 Vol. Metall auf 2 Bol. Sauerstoff; allen biesen Basen murben abn= liche Formeln beigelegt, und die Zusammensetzung ber neutralen Salze aller dieser Basen murbe nun auch übereinstimmenber: auf je 1 solches Gewicht, wie es die Formel einer Base aus= brudt, kamen in ben meisten neutralen Salzen 2 Formelgewichte Aber noch mehr Angaben barüber, welche Gesichts= punkte Berzelius 1813 als maßgebend für seine j. g. Volum= gewichtsbestimmungen betrachtete, barf ich hier nicht machen, sondern nach Erinnerung baran, daß er da selbst für die s. g. zusammengesetzten Volume unentschieben ließ, wie groß sie seien, und hervorhob, die Formeln ber Verbindungen seien keineswegs so wie die Zeichen der Elemente als Gewichte der Volumeinheit im Gaszustand ausbrückend anzusehen, theile ich nur wieder einige seiner Zahlen (und die entsprechenden, auf O = 8 be= zogenen) mit:

```
100,0 (8,00)
                          Mo 601,6 (48,13)
0
                                              Pb 2597,4 (207,79)
          6,64 (0,53)
                             708,0 ( 56,64)
                                              Sn 1470,6 (117,65)
H
                          Cr
         75,1
                          Pt 1206,7 ( 96,54)
                                              Fe 693,6 (55,49)
C
                (6,01)
                          Ag 2688,2 (215,06)
         201,0 (16,08)
                                              Ca 510,2 (40,82)
8
A + O^*) 179,5 (14,36) Hg 2531,6 (202,53) Na 579,3 (46,34)
                         Cu 806,5 (64,52)
M + 30\dagger 439,6 (35,17)
                                                  978,0 ( 78,24)
                                              K
   *) Stidstoff. - †) Chlor.
```

Dieser Auffassung, daß man als die Verbindungsgewichte der Elemente am Passendsten die — direct oder indirect zu ers mittelnden — Sewichte der Volumeinheit für den Gaszustand betrachte, blieb Berzelius zunächst treu. Als er 1814 und

1815 die Resultate seiner Untersuchungen über die Zusammen= setzung organischer Verbindungen bekannt machte, handelte es sich nach seiner Ausbrucksweise barum, wie viele Volume Rohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff sich zu einer solchen Verbindung vereinigen. Daß hier lediglich bas Wort Volum an die Stelle bes Wortes Atom gesetzt und bamit von ben, für die Durch= führung ber atomistischen Theorie vorhandenen Schwierigkeiten Nichts beseitigt sei, hoben alsbald Dalton in seinen Bemerkungen zu Berzelius' Bersuch über die Ursache ber chemischen Proportionen *) und Thom son **) hervor. Der Erstere äußerte sich auch barüber, wie er über die Größe und die Form ber kleinsten Theilchen der Körper anders benke, als Berzelius, und was er sonst von den Vorstellungen dieses Chemikers als nicht aus der atomistischen Theorie nothwendig hervorgehend betrachte. Weniger wichtig ist Dies für uns, als die da (1814) von Dalton ausgesprochene Ansicht, daß kein Grund vor= handen sei, die Eristenz nur solcher Verbindungen anzunehmen, welche in ihrem Atom von dem einen Bestandtheil 1 Atom enthalten; zugestehenb, daß er nach so langer Beschäftigung mit biesem Gegenstande boch manchmal unsicher sei, ob eine Verbind= ung von einem ihrer Bestandtheile 1 ober 2 Atome enthalte***),

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. III, p. 174.

^{**)} Daselbst, Vol. V, p. 11.

^{***)} Noch 1827, in dem Anhange zu dem da veröffentlichten II. Bande seines neuen Systemes erklärte Dalton nach der Erörterung, daß man bei der Beurtheilung, wie viele Atome der Elemente zu gewissen Berbindungen zusammengetreten seien, nicht etwa nur die verschiedenen Berbindungen derselben zwei Elemente sondern alle Berbindungen, welche diese Elemente auch mit anderen bilden, in Betracht zu ziehen habe: so viele Mühe er sich auch gegeben habe, sei er doch durch die, selbst die wichtigsten Elemente betreffenden Resultate so wenig befriedigt, wie durch die von Anderen erhaltenen. So äußerte sich schließlich der Forscher, welcher zuerst die Anzahlen der Atome der Elemente in se einem Atome der Berbindungen aus den Zusammensehungsverhältnissen der letzteren, und immer nur aus diesen, zu ermitteln versuchte, und dessen früheste Ansichten über diesen Gegenstand mit so großer Zuversicht, als handele es sich um Thatsächliches, ausgesprochen worden waren.

gab er seine Meinung bahin ab, baß allerbings Verbinbungen 2A + 3B existiren, wenn sie auch weniger häufig vorkommen und er einzelne derselben als durch die Vereinigung von A + B und A + 2B gebildet ansehe, aber selbst solche Verbindungen seien möglich, beren Atome 2 At. des einen und 2 At. des an= beren Bestandtheiles enthalten: bas ölbildenbe Gas könne 3. B. 2C + 2H sein. Lebhaft sprach sich Berzelius in seiner Antwort auf Dalton's Bemerkungen) gegen die lettere Ansicht aus, als durch Nichts unterstützt und die Solidität ber ganzen theoretischen Betrachtung gefährbend; er beharrte bei den von ihm vorher bargelegten Ansichten und ben Folgerungen aus benselben, und entnahm ein Recht bazu Dem, daß er sich auf eine umfassenbe Berucksichtigung ber für bie Busammensetzung ber Verbindungen gefundenen Regelmäßigkeiten stütte; die Be= ziehung ber Zusammensetzung ber Körper auf Volume ber Be= standtheile sei immerhin mit mehr thatsächlich Nachgewiesenem und zu Controlirenbem verknüpft, als bie auf Atomgewichte, aber die Volumtheorie und die atomistische ober Corpuscular-Theorie seien im Wesentlichen boch ganz Dasselbe.

Die Angabe ber Zusammensetzung ber Verbindungen in ber Weise, nach welchen Volumverhältnissen die Elemente, gas= förmig gedacht, zu ihnen zusammengetreten seien, war jedoch unläugdar dadurch unsicher, daß man nur für so wenige Ele= mente die Gewichte gleicher Volume von ihnen durch directe Be= stimmung kannte und für die anderen auf Vermuthungen an= gewiesen war. Eine indirecte Ermittelung dieser Gewichte war für einzelne Elemente schon vor Verzeliuß und gleichzeitig mit Demselben auch von dem Forscher versucht worden, der die Sesemäßigkeit in den Volumverhältnissen, nach welchen sich Sase vereinigen, entdeckt hatte; aber seine Folgerungen waren keineswegs mit denen, zu welchen Verzeliuß kam, überein= stimmend. San=Lussac hatte sich 1809 in der Abhandlung,

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. V, p. 122.

über welche S. 337 ff. zu berichten war, bahin ausgesprochen, für Elemente, für beren Verbindungen mit Sauerstoff man die Zu= sammensetzung nach Gewicht kenne, lasse sich eine Schlußfolgerung auf bas specifische Gewicht in ber Art ziehen, daß man an= nehme, mit 1 Vol. Sauerstoff sei in diesen Verbindungen 1 ober 2 ober 1/2 Vol. bes anderen Elementes vereinigt; für bas Quecksilberorybul analoge Zusammensetzung nach Volum wie für bas Stickorybul voraussetzenb hatte er geschlossen, ber Quecksilberbampf sei etwa 12mal bichter als das Sauerstoffgas (Berzelius glaubte bann, er sei 25,3mal bichter). In seiner Abhandlung über bas Job schloß Gan=Lussac 1814*) aus ber Voraussetzung, daß diesem ähnliche Verbindungsverhältnisse nach Volum zukommen wie bem Chlor, und nach Ermittelung, wie viel Job und Sauerstoff sich in Beziehung auf chemische Wirkung entsprechen, die (bamals für ihn nicht birect bestimm= bare) Dichtigkeit bes Jobbampfes sei 117,7mal so groß als bie bes Wasserstoffgases. In einem Anhange zu bieser Abhanblung **) sprach sich Gay=Lussac bahin aus, es sei mit ber größten Wahrscheinlichkeit zu vermuthen, daß in der Kohlen= säure und in der schwefligen Säure mit dem Sauerstoff ein gleich großes Volum Kohlenstoff= resp. Schwefelbampf verbunden sei, wonach im Verhältnisse zum Volum= ober Atomgewicht bes Sauerstoffs das Volumgewicht des Kohlenstoffs ober des Schwefels nur halb so groß wäre, als es Berzelius ben von ihm für diese Elemente angenommenen Atomgewichten entsprechend sette. Auch später***) nahm Gan=Lussac die Dampfdichte des Kohlenstoffs anders an, als Dies Berzelius gethan hatte: bei der Voraussetzung, daß in 1 Vol. Kohlensäure 1 Vol. Kohlen= stoffdampf enthalten sei, beharrend zu etwa 3/8 von der Dichte bes Sauerstoffgases, während sie nach Berzelius (vgl.

^{*)} Annales de chimie, T. XCI, p. 5.

^{**)} Daselbst, p. 133 s.

^{***)} So 1815 in seiner Abhandlung über die Blausäure (Annales de chimie, T. XCV, p. 136), so in der über die Zusammensetzung des Alkohols und des Aethers (daselbst, p. 311), u. a.

S. 367 f.) etwa %mal so groß sein sollte als diese; und die erstere Annahme lag den Angaben zu Grunde, welche Says Lussac für die Zusammensetzung kohlenstoffhaltiger Verdindsungen machte. Er und Berzelius sprachen damals, aber dem eben Gesagten gemäß in nicht übereinstimmender Weise, davon, nach welchen Volumverhältnissen Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff u. s. v. zu solchen Verbindungen vereinigt seien.

Berzelius gestand indessen den Vorzug, welchen er bisher ber Volumtheorie vor ber atomistischen Theorie bafür, wie die Busammensetzung ber Verbindungen auszudrücken sei, gegeben hatte, ber ersteren boch nicht lange zu. Vergegenwärtigen wir uns, zu welchen Unsichten er 1818, in bem S. 332 f. schon unter anderem Gesichtspunkte besprochenen Versuch über die Theorie ber demischen Proportionen gekommen mar. Wo er hier über die theoretische Auffassung ber demischen Proportionen und ihrer Ursachen handelt, läßt er die Atome, aus welchen die Körper bestehen, die Gewichte berselben, und für Verbindungen die Verhältnisse, nach welchen die Atome der Bestandtheile zusammen= gefügt seien, zunächst in Betracht kommen, und die Bezugnahme auf die Volume tritt nun zurück. Die kleinsten Theilchen, aus welchen die Körper bestehen und welche mechanisch nicht weiter theilbar seien, bezeichnet er als Atome, weil bieser Ausbruck ber gebräuchlichste sei und seiner eigenen Vorstellung am Besten ent= spreche; man könne sie auch Partikel, Molecule, chemische Aequi= valente o. a. nennen, welche Ausbrücke hier als ganz Dasselbe bebeutend angeführt werben. Wahrscheinlich sei für die Atome ber unzerlegbaren Körper die Rugelform, Nichts zu entscheiben bezüglich der relativen Größe. Daß in einem Atom einer Verbindung aus zwei Elementen 1 At. des einen Bestandtheils ent= halten sei, wurde noch als meistens statthabend festgehalten, aber wahrscheinlich sei es ihm boch geworben, daß, wenn auch nur höchst selten, auch andere Verbindungsverhältnisse (2A + 3B z. B.) vorkommen können, deren Annahme er indessen, bis hierüber bestimmter entschieden sei, noch meidet. Für die Vereinigung

gasförmiger Rörper nach Volum finde man bieselben Gesete ber bestimmten Proportionen wieder, welche sich für die Ver= einigung ber Körper nach Gewicht ergeben haben; die Volumen= welche sich mit der ersteren Art der Vereinigung ber Körper beschäftige, und die atomistische ober Corpuscular= Theorie führen bezüglich der Verbindungsverhältnisse zu den= selben Resultaten, und mas in der einen als ein Atom bezeichnet sei, werbe in ber anderen als ein Volum bezeichnet. Diese Gleichsetzung beiber Begriffe sei zulässig und nothwendig für bie unzerlegbaren Körper; gleiche Volume ber letteren im Gas= zustande, bei bemselben Druck und berselben Temperatur ge= messen, mussen eine gleiche Anzahl Atome enthalten, weil im entgegengesetzen Falle die Volum= und die Corpusculartheorie nicht gleichen Schritt mit einander halten konnten, sondern viel= mehr zu widersprechenden Resultaten führen würden; aber baß für zusammengesetzte Körper im Vergleiche zu einfachen Dies nicht gelte: ein gewisses Volum ber ersteren häufig eine kleinere Anzahl von (zusammengesetzten) Atomen enthalte als ein eben so großes Volum ber letteren (was namentlich zu erseben sei, wenn 1 Vol. eines Elementes A 2 Vol. einer Verbindung A + B bilbet), wird wie selbstverständlich ausgesprochen, und ba für bie Annahme berselben Anzahl Atome in gleichen Gasvolumen bei unzerlegbaren Körpern nichts Anderes, als das eben Ge= sagte, geltend gemacht und eine andere Begründung: etwa aus bem physikalischen Verhalten ber Gase, nicht versucht wirb, so ist auch kein Anlag vorhanden, zu erklären, weßhalb bei gleichem physikalischem Verhalten unzerlegbarer und zerlegbarer Gase in bemselben Volume ber ersteren und ber letteren die Anzahlen ber barin enthaltenen Atome verschieben sein konnen. Die Wolumtheorie scheine sich auf ben ersten Unblick leichter burch Thatsachen beweisen zu lassen, als die Corpusculartheorie, aber die Zahl dieser Thatsachen sei (was die Vereinigung von Ele= menten angeht) boch unverhältnigmäßig klein; nur zwei einfache Körper seien in Gasform megbar, Sauerstoff und Wasserstoff, benn die Einfachheit des Stickstoffs sei sehr zweifelhaft (von dem

374

Chlor, welches Berzelius als sicher zusammengesetzt betrachtete, war da gar nicht die Nede), und für alle anderen Elemente lasse sich nur hypothetisch ableiten, nach welchen Volumverhältznissen sie in Verbindungen eingehen. Einen entschiedenen Vorzug habe die Corpusculartheorie vor der Volumtheorie, daß sie sich auf eine viel größere Anzahl von Körpern erstrecke als die letztere: auch auf sehr viele Verbindungen, die man sich gar nicht gassörmig deuten könne, weil sie vor ihrer Verslüchtigung bereits zersetzt werden.

Die Ermittelung, aus wie vielen Atomen ber Elemente bie Atome der verschiedenen Verbindungen zusammengesetzt und welche relative Gewichte ben verschiebenen elementaren Atomen beizulegen sind, wird also zur Aufgabe. An ihr haben sich, wie Berzelius in ber Ginleitung zu ber uns jest beschäfti= genben Schrift sagte, einige Gelehrte bereits versucht, aber in einer ziemlich willfürlichen Weise, welche ihm mit bem Geiste der Wissenschaft im Wiberspruche zu stehen scheine. habe nach festen Anhaltspunkten gesucht, aber keinen einzigen gefunden, der ihn in den Stand gesetzt habe, auch nur bas Mindeste auf eine entscheidende Weise festzustellen. viele indirecte Betrachtungen anstellen mussen, um diejenige Folgerung zu ziehen, die ihm allen diesen Betrachtungen zusam= mengenommen die angemessenste zu sein schien. Leicht sei einzusehen, daß dieses Verfahren nicht ganz sichere Resultate ergeben könne, und oft sei er in der Wahl zwischen Zahlen von gleicher Wahrscheinlichkeit unentschlossen gewesen. Bei ber Beachtung ber Multipla, welche die mit einem orybirbaren Körper R sich verbindenden Sauerstoffmengen sind, sei es ihm wahrscheinlich gewesen, die Reihe der Verbindungen habe man mit R+O beginnen zu lassen ober boch eine der bekannten Verbindungen Dann aber ergeben sich bie Buals R + O zu betrachten. sammensetzungsverhältnisse anderer Verbindungen oft ziemlich verwickelt und unwahrscheinlich: so z. B. für Schwefel, wo sich bie Sauerstoffmengen (in ber schwefligen Säure und ber Schwes felfaure) wie 2 zu 3 verhalten, ober für Gisenorydul und

Eisenoryd, wo die Zusammensetzung der Verbindungen der höheren Orybationsstufe eine sehr unwahrscheinliche werbe, wenn man bie niedrigste unter ben bekannten als R+O betrachten wolle, ober für die drei Orybationsstufen des Antimons, in welchen sich die Sauerstoffmengen wie 3:4:5 verhalten. Weiter habe es ihm geschienen, als ob in zusammengesetzten Körpern im Allgemeinen die Zahl der in sie eingehenden electropositiveren Atome eine kleinere sei als die der electronegativeren; es er= gebe sich bei bieser Annahme eine viel größere Einfachheit in ben atomistischen Zusammensetzungsverhältnissen, wenn man schweslige Säure, Eisenorydul, Natron als R+20, Schwesel= säure, Eisenoryd und Natriumhyperoryd als $\mathbf{R}+3\mathbf{O}$ betrachte, als wenn man die ersteren Verbindungen als R+O, die lets= teren als 2R+30 annehme. Aber die Unsicherheit der so er= zielten Atomgewichtsbestimmungen verkenne er nicht.

Diese Betrachtungen, wie bei ben Oryben die relativen Anzahlen ber Atome bes Radicals und bes Sauerstoffs zu bestimmen seien, führt Berzelius bann in ber Schrift, die uns jest beschäftigt, weiter aus; sie sind, wie sich schon aus bem Vorstehenden ergiebt, vielfach übereinstimmend mit den von ihm bereits vorher (vgl. S. 364 ff.) angestellten, und wenn ich das jett Gesagte mit weiteren Angaben vervollständigen wollte, würden diese nur Wiederholungen bereits gemachter sein. Allgemeinen sind benn auch die Verbindungsgewichte der Gle= mente, welche Berzelins jest als Atomgewichte ber letteren ableitet, mit den früher als Volumgewichte bestimmten über= einkommend, nur fast burchweg in den Ziffern berichtigt. selbst hebt die Unsicherheit hervor, ob man nicht die Atomge= wichte einzelner Metalle: des Kupfers und des Quecksilbers richtiger nur halb so groß anzunehmen habe, als er es noch thut (die Orydule als 2R + O und die Oryde als R + O betrachten solle, während er noch die Zusammensetzungen R+0 und R+20 annimmt); aber er bleibt bei ber früheren Ansicht, welche auch mit ber öfters von ihm als leitend angesehenen in Einklang zu stehen schien, daß die stärkeren Basen überhaupt

2 At. Sauerstoff auf 1 At. Metall enthalten. Für einige Gle= mente ist das Atomgewicht jetzt anders gesetzt als früher, Grund anderer Annahmen für das Zusammensetzungsverhältniß ihrer Oryde; mahrend Berzelius in ber S. 363 ff. besprochenen Abhandlung, beren Veröffentlichung 1813 begonnen hatte, die Rieselsäure als Si +20 betrachtet hatte, war es ihm bald nachher mahrscheinlicher geworden, dieselbe sei Si + 30, und an der Stelle der damals für die Thonerde angenommenen Zusammensetzung Al + 20 giebt er 1818 ber Formel Al + 30 für diese Erbe den Vorzug, und er leitet Dem entsprechend jest die Atomgewichte Si und Al anders ab als früher. Wie vor= her (vgl. S. 367 f.) ist Berzelius noch ber Ansicht, Stickstoff und das Chlor seien Sauerstoffverbindungen, erstere A+O, das lettere M+3O, aber mit Rücksicht auf die specifischen Gewichte dieser beiben Körper in Gasform erinnert er bereits baran, baß Diejenigen, welche bieselben als unzerleg= bare betrachten, die Atomgewichte nur halb so groß anzunehmen haben, als die jenen Formeln entsprechenden Gewichte sind. — Wenn ich wiederum einige ber Atomgewichte hierher sete, welche Berzelius jest für die mahrscheinlichsten hielt, so ist es, um ersehen zu lassen, wie die meist noch nach benselben Principien wie die früheren s. g. Volumgewichte abgeleiteten Zahlen *) inzwischen, und fast überall burch Berzelius' eigene Untersuchungen, Abanberung in ben Ziffern gefunden hatten.

```
596,8 ( 47,7)
        6,218 (0,497)
                      Mo
                                        Pb
                                            2589,0 (207,1)
H
                           703,6 ( 56,3)
                                            1470,6 (117,6)
       75,33 (6,03)
C
                      Cr
                                        Sn
                                             678,4 ( 54,3)
             (16,10)
                       Pt 1215,2 ( 97,2)
      201,2
                                        Fe
8
A + O 177,3 (14,18)
                       Au 2486,0 (198,9)
                                             806,5 (64,5)
                                         Zn
o. N 88,6 (7,09)
                      Ag 2703,2 (216,3)
                                             512,1 ( 41,0)
                                         Ca
M+80 442,7 (35,42) Hg 2531,6 (202,5) Na 581,8 (46,5)
o. Cl 221,4 (17,71) Cu 791,4 (63,3) K
                                             979,8 ( 78,4)
```

So weit war Berzelius mit seinen Versuchen, die Atomsgewichte der Elemente zu bestimmen, um 1818 gekommen. Es ist kaum nöthig, den bereits gemachten Angaben noch andere

^{*)} Die für den Wasserstoff 1819, in der französischen Ausgabe der oben besprochenen Schrift.

varüber hinzuzufügen, wie sich ihm damals die atomistischen Berhältnisse für Verbindungen ergaben. Von diesen betrachtete er neben den einfacheren Oryden unzerlegbarer Körper nament= lich die Verbindungen der Oryde untereinander als wichtig, und eine Hauptsache mar es ihm, daß für die letteren Verbindungen in einfacher Weise ausgebrückt werbe, was er bezüglich ber Verhältnisse zwischen ben Sauerstoffgehalten ihrer Bestandtheile nachgewiesen hatte (vgl. S. 320 ff.). Das konnte er, ohne baß ähnlich sich verhaltenben Oryben stets analoge Zusammenset= ung beigelegt murbe: unter Annahme ber Zusammensetzung 2H+O für das Wasser, für welches er gezeigt hatte, daß es sich gegen Säuren den eigentlichen Basen ähnlich verhalte, ber Zusammensetzung R+O für einzelne Orybule, R+20 für bie meisten stärkeren Basen, R + 30 für mehrere basische Orybe, und unter Annahme sehr wechselnder atomistischer Verhältnisse für die Verbindungen der Säuren mit Wasser zu Hydraten und mit ben verschiebenen Basen zu Salzen. In weitaus ben meisten neutralen Salzen, benen ber Orybe R+20, kamen auch jetzt noch auf 1 At. Base 2 At. Säure. Der Begriff ber hemischen Aequivalenz, welchem von anberer Seite her so viel Bedeutung beigelegt worden ist, wird bei Berzelius noch nicht in der Art erfaßt, daß in ihm ein consequent zu benützendes Hulfsmittel für die Beurtheilung gegeben sei, welche Atomge. wichte ben Glementen beizulegen, welche atomistische Zusammen= setzungen für Verbindungen anzunehmen seien; wenn auch in einzelnen Fällen Unwendungen von jenem Begriffe behufs Be= stätigung ober Auffindung von Atomgewichtsverhältnissen ge= macht wirb. Es ist von Wichtigkeit, gerabe in Beziehung hier= auf barüber klar zu sein, welche Prinzipien Berzelius ba= mals für die Annahme der Atomgewichte ber Elemente und der atomistischen Zusammensetzung ihrer Verbindungen als leitende Der weitaus vorherrschenbe Gesichtspunkt ist, baß für die verschiedenen Ornde besselben Elementes die Sauerstoff= mengen sich im Verhältnisse von Multiplen nach ganzen Zahlen stehend, daß für die Verbindungen von Oryden sich die Sauer=

stoffgehalte derselben ebenso als in einfachen Verhältnissen stehend ergeben; das Atomgewichtsverhältniß für Schwefel und Sauerstoff, zu welchem er burch solche Betrachtung kommt (vgl. S. 374), findet er auch jest noch (vgl. S. 367) badurch bestätigt, daß die in diesem Verhältnisse stehenden Mengen beiber Elemente sich mit berselben Quantität eines Metalles verbinben, und nachdem er für einige als stärkere Basen wirkenbe Metallorybe wieberum auf Grund solcher Betrachtung (vgl. S. 374 f.) gefunden hat, sie seien nach bem atomistischen Verhält= niß R+20 zusammengeset, bestimmt er auch für biejenigen Metalle, von welchen er nur Gine, aber als eine solche Base sich verhaltende Verbindung mit Sauerstoff kennt, das Atom= gewicht als die Menge, die mit berselben Quantitat Sauerstoff (20) zu ber Base vereinigt ist. Go weit stützen sich bie Betrachtungen ausschließlich auf chemische Thatsachen; für biejeni= gen Elemente, die in Gasform untersuchbar sind, wirb das Ber= haltniß ber Atomgewichte aus bem ber Gewichte abgeleitet, welche gleichen Volumen von ihnen zukommen, also aus etwas physikalisch zu Ermittelnbem, und als theoretische Folgerung wird ausgesprochen, daß von allen Elementen, könnte man sie gasförnig und bei berselben Temperatur und unter bemselben Druck untersuchen, solche Mengen, wie sie durch die richtig bestimmten Atomgewichte gegeben sind, ben nämlichen Raum erfüllen würden.

Die Ansicht, daß die Atomgewichte der Elemente auch die Gewichte gleicher Volume berselben für den gaßförmigen Zustand seien, wurde indessen damals nicht allgemein getheilt; Dalton, Thomson a. A. stimmten Dem z. B., namentlich was Wassersstoff und Sauerstoff angeht, nicht zu. Für die Entscheidung, welche Atomgewichte man den Elementen beilegen solle, war aber um 1818 noch etwas Anderes in Betracht gezogen worden, was neben der Frage nach der ungefähren Größe der Atomgewichte: ob sich diese aus einer oder der anderen Annahme des atomistischen Verhältnisses einer gewissen Verbindung für die

barin enthaltenen Elemente richtiger ergeben — ob z. B. Wasser richtiger als H+O ober als 2H+O zu betrachten und O ungesfähr 8= ober ungefähr 16 mal so groß zu setzen sei als H— auch die Frage betraf, ob zwischen den Zahlen sür die Atomsgewichte verschiedener Elemente einfache Beziehungen eristiren, deren Erkenntniß dazu beitragen könne, diese Zahlen in desstimmterer Weise anzugeden — daß z. B. O ganz genau 8= oder 16 mal so groß zu setzen sei als H. Behauptet war schon damals, daß die Atomgewichte verschiedener Elemente Multipla nach ganzen Zahlen von einer und derselben Grundzahl seien.

Ich habe schon S. 347 erinnert, daß, wenn Dalton 1808 und 1810 die Atomgewichte aller ober fast aller Elemente, auf bas des Wasserstoffs als Einheit bezogen, durch ganze Rahlen ausbruckte, Dies nur die Bebeutung hatte, daß er sie nicht ge= nauer anzugeben mußte. Gine Gesehmäßigkeit murbe bamit nicht behauptet. Thomson glaubte 1813 (vgl. S. 362) zu finden, die Atomgewichte einer größeren Zahl von Elementen seien Multipla nach ganzen Zahlen von bem bes Sauerstoffs, und er sah barin einen Grund bafür, bie Atomgewichte seien richtiger auf das des Sauerstoffs als auf das des Wasserstoffs, als Einheit zu beziehen; diese Behauptung blieb aber ohne weiteren Einfluß. Berzelius hielt sich, zum großen Vortheil ber genaueren Erkenntniß ber quantitativen Zusammensetzung ber demischen Verbindungen, von jeder solchen, bezüglich ber für die Atomgewichte der Elemente zu findenden Zahlen prä= occupirenden Ansicht frei, und die von ihm 1814 erhaltenen Resultate (vgl. S. 368) wiesen weber auf einfachere Beziehungen der Atonigewichte der anderen Elemente zu dem des Wasserstoffs noch zu dem des Sauerstoffs hin.

1815 wurde eine Abhandlung über die Beziehungen zwisschen den specifischen Gewichten der Körper im Gaszustand und den Gewichten der Atome berselben veröffentlicht *), in welcher der ungenannte Verfasser auf Grund sehr bestreitbarer Vorauss

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. VI, p. 321.

sekungen und der Versuche Anderer zu beweisen suchte, daß die specifischen Gewichte des Sauerstoff=, des Sticktoff= und des Chlorgases Multipla nach ganzen Zahlen von dem des Wasserstoffgases seien. Für die Elemente, welche nicht gassörmig untersucht werden können, nahm er an, daß ihre specifischen Gewichte zu dem des Wasserstoffs in demselben Verhältnisse stehen, wie die Atomgewichte; die letzteren suchte er für mehrere Elemente aus Versuchen Anderer und aus einigen eigenen süber die Mengen verschiedener Wetalle, welche orydirt dieselbe Quantität einer Säure neutralisiren) festzustellen, und er fand für sie auch Wultipla nach ganzen Zahlen von dem des Wasserstoffs. Von Principien, auf welche sich die Ableitung der Atomzewichte zu stützen habe, war nicht die Rede, aber als sicher erzmittelt wurden solgende Zahlen angegeben:

H 1	P 14	Ca 20	Zn 32	Ba 70
C 6	0 8	Na 24	Cl 36	J 124
N 14	8 16	Wa 28	K 40	

welche Zahlen zugleich die specifischen Gewichte — mit alleiniger Ausnahme bes Sauerstoffs, wo dieses = 16 — seien; und als weniger sicher ermittelt wurden noch, wiederum als gleichzeitig die Atomgewichte und die specifischen Gewichte ausdrückend, Zahlen für 24 andere Elemente aufgeführt. Alle diese Zahlen, bezogen auf die für Wasserstoff = 1, seien nicht nur ganze Zahlen, sondern alle auch gerade Zahlen und mit Ausnahme der für C, N und Ba gültigen theilbar durch 4; für die den letzteren Elementen angehörigen Zahlen komme, wie es scheine, noch eine größere als die Einheit oder die des Wasserstoffs in Betracht; ob die des Sauerstoffs? und ob man alle Substanzen als aus Wasserstoff und Sauerstoff bestehend betrachten könne?

Was da gesagt wurde, war sehr unklar. Bei Gelegenheit der Berichtigung von (für uns unwesentlichen) Angaben, welche in der jetzt besprochenen Abhandlung gemacht waren, äußerte sich der Verfasser derselben 1816*) etwas anders und klarer. Es sei vortheilhaft, für den Wasserstoff das Gewicht der Volum=

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. VII, p. 111.

einheit und das Atomgewicht gleich groß und zwar = 1 zu sepen, weil man dann die specifischen Gewichte der meisten ans deren Elemente durch die Atomgewichtszahlen geradezu, sonst durch ein Multiplum derselben ausgedrückt habe. Seien die von dem Verfasser ausgesprochenen Ansichten richtig, so könne man fast in dem Wasserstoff Das sehen, was die Alten sich unter der Urmaterie gedacht hätten; die Zahlen für die specissischen Sewichte der verschiedenen Körper würden dann angeben, wie viele Volume der Urmaterie in diesen Körpern zu je 1 Volum derselben condensirt seien.

Diese Mittheilungen übten nach zwei Richtungen hin Gin= fluß aus. — Einerseits für die Betrachtung, in welchen Beziehungen die Atomgewichte ber Körper zu den specifischen Ge= wichten berselben im Gaszustande stehen. An die Mittheilungen Prout's — welcher jest als Verfasser dieser Auffate ge= nannt wurde — anknupfend legte Thomson 1816*) bar, baß, wenn für Sauerstoff bas Atomgewicht auch bas Volumgewicht (bas Gewicht der Volumeinheit) bebeute, es einzelne Körper gebe, für welche Dasselbe statthabe; andere, beren Atomgewicht bas Zweifache, und noch andere, deren Atomgewicht bas Vierfache von bem Volumgewichte berselben sei. Die hierfür gege= benen Beispiele schlossen noch einzelne Körper ein, beren Volum= gewicht nur auf Grund von Analogien ober beren Atomgewicht anders als Dies später geschah angenommen wurde; aber für die Formulirung der Beziehung zwischen Atomgewicht und Raumerfüllung im Gaszustand, welche sich so lange als die s. g. Condensationen angebend erhalten hat, wurden fon unzerlegbare und zusammengesetzte Körper nicht getrennt betrachtet. — Undererseits dafür, burch welche Zahlen die Atom= gewichte ber Elemente auszubrücken seien, sofern nach Prout biese Zahlen, bezogen auf bas Atomgewicht bes Wasserstoffs als Einheit, immer ganze sein sollten. Der Glaube baran, daß Dem so sein möge, trat balb mehrfach hervor, auch in solchen

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. VII, p. 343.

Zusammenstellungen der Atomgewichte, in welchen diese auf das des Sauerstoffs bezogen angegeben wurden; so in der von Thomson 1818*) zusammengestellten Tabelle, die als Atomsgewichte der Elemente, wenn auch noch das des Sauerstoffs = 1 gesetzt wurde, doch nur solche Zahlen enthielt, welche Neultipla von dem Atomgewichte des Wasserstoffs nach ganzen Zahlen waren, übrigens von den durch Prout gegebenen mehrfach abwichen **).

Bon ben Forschern, beren Arbeiten und Ansichten bezügslich der Gesexmäßigkeiten in den Gewichtsverhältnissen, nach welchen die chemischen Berbindungen zusammengesett sind, Gesgenstand der vorhergehenden Berichterstattung waren, wurde, was diese Gewichtsverhältnisse bedinge und was aus ihnen zu solgern sei, ganz in dem Sinne der atomistischen Theorie aufsgesaßt, und ihr Streben ging dahin, die relativen Gewichte der Atome der verschiedenen Körper zu ermitteln. Aber schon vor der Zeit, dis zu welcher wir in unserer Betrachtung vorgesschritten sind, war hervorgehoben worden, daß jene Gesexmäßigkeiten auch ohne Zuziehung einer solchen Theorie, wie die atomistische, aufgesaßt werden können. Wir haben etwas zustückzugehen in der Erinnerung daran, wie sich Wollaston,

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. XII, p. 338 u. 436.

^{**)} Auch von den durch Thomson früher (vgl. S. 361) gesebenen in der Beziehung, welche atomistische Zusammensetzungen für gewisse Berbindungen angenommen wurden. Für eine größere Zahl von basischen Metalloxyden, als vorher, nahm jetz Thomson an, daß sie 1 At. Metall auf 1 At. Sauerstoff enthalten, aber doch nicht in dem Umfang, daß, wie er meinte, jedes neutrale Salz als aus 1 At. Säure und 1 At. Base zusammengesetzt betrachtet werden könnte. Es mögen einige Zahlen aus dieser Tabelle, auf H = 1 bezogen, hier stehen:

Hg 200 8 Cl 12 0 Mg Cu 64 36 16 8 J 125 21 Ca Fe 28 8n 59 \mathbf{C} 6 24 **70** 33 Cr 28 Na Zn Ba 40 N 14 K Ag 110 Pb 104 Mo 48

H. Davy u. A. hierüber in einer Weise ausgesprochen haben, welche Vielen als die richtigere erschien.

Wollaston, ber 1808 (vgl. S. 297) so weit voraussah, welche Anforberungen an die Erkenntniß ber atomistischen Con= stitution der demischen Verbindungen zu stellen seien, sprach doch ba zugleich ben Wunsch aus, daß mit solchen Speculationen und Erwartungen nicht die thatsächlichen Beweise für bas Statthaben von Regelmäßigkeiten in ben Verbindungsverhältnissen und namentlich für das der multiplen Proportionen verwechselt wer= ben mögen. Als er später, 1813*), seine synoptische Scale ber chemischen Aequivalente beschrieb, gestand er noch, nach ber Er= innerung an Richter's Entbeckungen, an Higgins' Aeußerungen, an Dalton's und Anderer Arbeiten, welche in den Zusammensetzungsverhältnissen ber demischen Verbindungen gewisse Regelmäßigkeiten erkennen ließen, für Dalton's Theorie zu, daß sie diese Regelmäßigkeiten am Besten erkläre, aber er hob auch hervor, wie unsicher die Bestimmung ber Atomgewichte noch sei: schon beghalb, weil es sich oft nicht entscheiben lasse, welche unter mehreren Verbindungen berselben Bestandtheile man als die, 1 At. des einen auf 1 At. des anderen enthaltende Die Kenntniß ber Atomgewichte betreffe zu betrachten habe. etwas Theoretisches und sei nicht nöthig für die Entwerfung einer Tabelle ber verschiedenen Körpern beizulegenden ben Gewichte, mittelst beren sich praktische Aufgaben — solche, welche wir als stöchiometrische bezeichnen — lösen lassen. Bei der Aufstellung der von ihm mitzutheilenden, nur die gewöhnlicher vorkommenden Elemente und Verbindungen umfassenden Tabelle habe er beghalb bie Zahlen nicht einer atomistischen Theorie anzupassen gesucht, sondern sich lediglich burch Berücksichtigung ber praktischen Zweckmäßigkeit leiten lassen. Jene Gewichte bezeichnete

25

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

^{*)} Wollast on's Abhandlung über eine synoptische Scale der chemischen Aequivalente wurde im November 1813 vor der K. Gesellschaft zu London gelesen, in den Philosophical Transactions für 1814, p. 1 veröffentlicht. Zur Erleichterung der Ausführung von Rechnungen trug er die Scale auf einen s. g. logarithmischen Rechnungsstab auf.

Wollaston als chemische Aequivalente. Er gab keine Desinition dieses Runstausbrucks, welchen er in ziemlich umfassen= bem Sinne: für die sich stöchiometrisch entsprechenben Quanti= täten verschiebener Substanzen überhaupt, gebrauchte; zunächst wurben allerdings auch von ihm solche Mengen verschiebener Säuren ober Basen, welche bieselbe Quantität einer Base ober einer Saure neutralisiren, als aquivalente bezeichnet, wie Dies schon früher von Cavenbish geschehen mar (vgl. G. 248), und von der Constanz der Aequivalenzverhältnisse für biese Körper, als burch Richter entbeckt, ging Wollaston aus, welcher bann unter Zuziehung ber späteren Entbeckungen, auch bes Gay=Lussac'schen Volumgesetzes, die Gewichte aufsuchte, bie ben einzelnen Körpern behufs bes einfachsten Ausbruckes ber Busammensetzung ihrer Verbindungen beizulegen seien. Wie er bie Berhältnisse bieser Gewichte aus ben ihm vorliegenden Analysen ableitete, von dem kohlensauren Kalk als vorzugsweise geeignetem neutralem Salz ausgehend bie Mengen verschiebener Säuren suchte, welche mit berselben Quantität Kalk neutrale Salze bilben, und die Mengen verschiedener Basen, die das Gleiche mit berselben Quantität ber nämlichen Saure thun; wie er auf diese Art, und die neutralen Salze als aus 1 Aeq. Base auf 1 Aeq. Säure zusammengesetzt betrachtenb, die Aequivalent= gewichte ber Säuren und ber Basen fand, und die ber in diese Körper selbst wieder eingehenden Elemente durch Annahme ein= facher und für analoge Körper (wie für die meisten Metall= orybe) möglichst übereinstimmender Verhältnisse, — alles Dies kann hier nicht in Ginzelnheiten verfolgt werben, aber von seinen Resultaten will ich einige hier mittheilen, so wie er es that auf bas Aequivalentgewicht bes Sauerstoffs = 10 bezogen (ich setze in Klammern wiederum die entsprechenden aber auf das bes Sauerstoffs = 8 bezogenen Zahlen bei):

```
H 1,32 (1,06)
                    Cl 44,1 (35,3)
                                      Cu 40
                                                (32,0)
                    Na 29,1 (23,3)
O 10,00 (8,00)
                                            41
                                                (32,8)
                                       \mathbf{Z}\mathbf{n}
C 7,54 (6,03)
                                       Pb 129,5 (103,6)
                    K 49,1 (39,3)
N 17,54 (14,08)
                    Ca 25,5 (20,4)
                                       Ag 135 (108,0)
8 20,00 (16,00)
                    Fe 34,5 (27,6)
                                       Hg 125,5 (100,4)
```

Als Aequivalentgewichte der Verbindungen wurden Zahlen gegeben, welche auch Bruchtheile der Aequivalentgewichte der Bestandtheile einschließen konnten: für Eisenoryd z. B. 49,5 (39,6, entspr. Fo + 3/2 O).

B. Davy, welcher von 1809 an Dalton's Ansichten über die Zusammensetzung ber Verbindungen Beachtung zuge= wendet und namentlich bei der Besprechung, wie der Sauerstoff= gehalt von Erben aus ber Zusammensehung ber neutralen Salze berselben abzuleiten sei, auf Dessen Vorstellung, daß in den neutralen Metallsalzen mit je 1 Theilchen Säure 1 Theilchen Metall und 1 Theilchen Sauerstoff vereinigt seien, Bezug ge= nommen hatte*), erklärte sich boch nicht als Anhänger ber atomistischen Theorie, so wie sie von Dalton gelehrt mar, son= bern er gab ber empirischen Auffassung ber Berbindungsgewichte, welche er von 1810 an einfach als Proportionen bezeichnete, vor ber theoretischen Auffassung berselben als Atomgewichte ben Vorzug. In einer 1811 veröffentlichten Abhanblung **) sprach er sich, nachbem er an Higgins' und an Dalton's Ansichten über die Bilbung ber chemischen Berbindungen burch Busammenfügung ber kleinsten Theil= den ihrer Bestandtheile nach einfachen Zahlenverhältnissen erinnert hatte, geradezu bahin aus, daß die mahre Theorie der chemischen Pro= portionen nicht auf irgend welche Speculationen bezüglich ber tleinsten Theilchen ber Materie zu begründen sei, sondern eine sicherere Grundlage an Dem habe, mas für die wechselseitige Zersetzung neutraler Salze und anderer Berbindungen, mas für die Busammensetzung von Berbindungen, welche bieselben Bestandtheile nach ungleichen Werhältnissen enthalten, und für Anderes als Resultat von Beobachtungen gefunden sei; kurz gesagt: an bem empirisch Festgestellten. Bur Angabe ber ben verschiebenen Körpern beizulegenden s. g. Proportionen sei wohl am Geeig=

^{*)} In seiner, 1809 vor der &. Gesellschaft zu London gelesenen Absandlung über einige neue electrochemische Untersuchungen n. s. w.; Philosophical Transactions s. 1810, p. 63.

^{**)} Ueber einige Berbindungen der oxydirten Salzsäure und des Sanerstoffs; vor der K. Gesellschaft zu London 1810 gelesen; Philosophical Transactions f. 1811, p. 1.

netsten die des Wasserstoffs = 1 zu setzen, weil dieser Körper in der kleinsten Gewichtsmenge in Verbindung mit anderen ein= gehe. Gin allgemeineres Princip, wie aus ben Zusammensetzungsverhältnissen ber Verbindungen die Proportionen für ihre Bestandtheile abzuleiten seien, sprach Davy ba noch nicht aus; beachtenswerth ift, daß er bamals, die von Dalton über die Constitution des Ammoniaks und ber Sauerstoffverbindungen bes Stickstoffs gemachten Annahmen berichtigenb, bem letzteren Elemente die Proportion 13,4 beilegte: als die kleinste Menge Stickstoff, welche man als in Verbindungen eingehend kenne. Aber die Gewichtsmengen ber Verbindungen, für welche man die in sie eingehenden kleinsten Mengen der Bestandtheile auf= zusuchen habe, waren nicht firirt; und Dany selbst war bezüg= lich ber Zahlen, die den Elementen als s. g. Proportionen zu= kommen, keineswegs immer berselben Ansicht. Während er 1811 wie vorher die Proportionen des Wasserstoffs und des Sauerstoffs durch 1 und 7,5, die des Wassers durch 8,5 ausbrudte, findet sich z. B. schon im folgenden Jahre*) bei ihm bie Proportion bes Wasserstoffs = 1, die bes Sauerstoffs = 15, die des Wassers = 17 gesetzt. Davy hat sich 1812, in seinen Elements of Chemical Philosophy **) etwas eingehenber barüber ausgesprochen, wie er jett über die Ableitung der den verschiebenen Körpern beizulegenden Proportionen dachte, noch einmal betonend, daß es sich nur um Ausdrücke für die Resul= tate von Versuchen handele, da sich in keiner Weise über die Gewichte von Atomen ober über die Zahlenverhältnisse, nach welchen Atome verschiedener Körper zu Verbindungen vereinigt seien, urtheilen lasse. Auch hier geht er davon aus, daß man die kleinsten Mengen der Elemente kenne, welche in Verbind= ungen eintreten; aber damit, daß er die Proportionen der Elemente als durch diese kleinsten Mengen gegeben betrachtet habe, stehen die Zahlen, zu welchen er für die ersteren kommt,

^{*)} Philosophical Transactions f. 1812, p. 410.

^{**)} The collected Works of H. Davy (London 1840), Vol. IV, p. 80 ff.

nicht in Ginklang, und eben so wenig findet sich hier eine con= sequente Anwendung des Gay=Lussac'ichen Volumgesetes, welches Davy als richtig anerkennt, zur Ableitung dieser Bab= len. Da Wasserstoff= und Sauerstoffgas im Volumverhältniß 2 zu 1 ober im Gewichtsverhältniß 2 zu 15 Wasser bilben, seien in diesem 2 Proportionen Wasserstoff auf 1 Prop. Sauerstoff anzunehmen, ober, bie Prop. Wasserstoff = 1 gesett, bie bes Sauerstoffs = 15 zu setzen. 2 Bol. Stickgas bilben mit 1 Vol. Sauerstoffgas Stickorybul; aber hierin wird 1 Prop. bes ersteren auf 1 Prop. bes letteren Elementes angenommen und dem Stickstoff barauf hin die Proportion 26 zugetheilt; bas Ammoniak enthalte also 6 Prop. Wasserstoff auf 1 Prop. Stickstoff. 1 Vol. Chlorgas ober 33,5 Gewichtstheile vereinigen sich mit 1 Vol. ober Gew.-Th. Wasserstoffgas zu Salzsäure; aber bie Proportion bes Chlors wird keineswegs = 33,5 ge= sett, sondern mit Rucksicht auf die Sauerstoffverbindungen dieses Elementes sei sie richtiger burch bie Zahl 67 ausgebrückt. Proportion des Kaliums ergiebt sich ihm = 75. Die Anführ= ung solcher Einzelnheiten ift hier nicht zu umgehen, wo über bie Ableitung der s. g. Proportionen zu berichten ist, von wel= hen Davy bann stets zur Angabe ber Zusammensetzungen von Berbindungen Gebrauch gemacht hat; die so eben für verschie= bene Elemente angegegebenen Proportionen wurden — zusammen mit ber für Schwefel = 30, für Kohlenstoff = 11,4, für Calcium = 40, für Natrium = 88 (im Natron wurden 2, im Kali 1 Prop. Sauerstoff auf 1 Prop. Metall angenommen), für Rupfer = 120, für Zint = 66, für Silber = 205 u.a. von ihm noch 1827*) beibehalten.

Von der Erkenntniß der Regelmäßigkeiten in der Zusammen= setzung der chemischen Verbindungen ohne Zuziehung der atomisti= schen Theorie Gebrauch zu machen, erschien vielen bedeutenden Chemikern in der Zeit, auf welche sich unsere Betrachtung jest

^{*)} In der vierten Auflage seiner Elements of Agricultural Chemistry; Collected Works, Vol. VII, p. 219 ff.

erstreckte, als bas Richtigere. In Gay - Lussac's Abhanblungen aus den Jahren 1814 bis 1816*) werden die Gewichte, nach welchen die Elemente in Verbindungen eingehen, nicht Atomge= wichte genannt, sondern schlechtweg von dem Verhältniß (rapport) bes Sauerstoffs zum Chlor ober Job ist ba die Rede, wo es sich um solche Gewichte handelt, ober die letzteren werden als Proportionalzahlen bezeichnet (bie Proportionalzahlen von Sauer= stoff, Chlor und Wasserstoff z. B. seien 10, 44 und 1,3265), und die Zusammensetzung von einzelnen Verbindungen wird nach Proportionen ber Elemente berselben angegeben, wenn nicht, was Gan=Lussac häufig vorzog (vgl. S. 372), nach Volumen berselben. — L. Gmelin war 1817**) ber Ansicht, biese Ge= wichte benenne man am Besten als Mischungsgewichte, ba ste als Atome zu bezeichnen an eine Hypothese erinnere und ber Ausbruck chemisches Aequivalent zu lang sei. Uebrigens sprach er gerabezu aus, die Angabe ber Mischungsgewichte der Elemente sei einiger Willtur unterworfen, da sich nicht mit Bestimmtheit beurtheilen lasse, in welchen Verbindungen 1 solches Gewicht des einen mit 1 des anderen vereinigt sei; er selbst setzte damals, O = 100 (resp. = 8) annehmend, H = 13,272(1,06), C = 74,91 (5,99), S = 200 (16), Cl = 439,56 (35,16), N = 179,54 (14,36) u. f. w.

So stand die Lehre von den Gesetzen, welche die Gewichts= verhältnisse der Bestandtheile in chemischen Verbindungen be= herrschen, um 1818 keineswegs einheitlich ausgebildet da. Daß die Körper im Verhältnisse gewisser Gewichte oder einfacher Multipla derselben sich verbinden, war anerkannt; aber wie groß man für die verschiedenen Elemente diese Gewichte anzu=

^{*)} So in seiner Abhandlung über das Jod (Annales de chimie, T. XCI, p. 5), in dem Aufsat über das specifische Gewicht der Gase (Annales de chimie et de physique, T. I, p. 218), u. a.

^{**)} In der ersten Auslage seines Handbuchs der theoretischen Chemie, I. Bb., S. 29.

nehmen habe, mar für Einige nur eine Frage ber Convenienz ober ber Zweckmäßigkeit, so baß es zugestanden werben konnte, ein gewisses Gewicht ober bas Doppelte besselben könne einem Element im Verhältnisse zu bem eines anderen beigelegt werden, ohne daß gerade die eine der ersteren Zahlen allein die richtige und die andere nothwendig eine irrige sein musse, während Anbere in biesen Gewichten wirkliche Atomgewichte saben, für bie, zwei Elementen zukommenben nur Gin Verhältniß als bas richtige betrachten konnten. Bezüglich ber Verhältnisse, welche ben Atomgewichten ber Elemente zukommen, waren aber verschiebene Chemiker, und bieselben Chemiker zu verschiebenen Zeiten, nicht berselben Ansicht, wie aus bem S. 345 bis 382 Mitgetheilten genugsam hervorgeht. Für Alle jedoch kam in Betracht, ob die ben Elementen beizulegenden Verbindungs= ober Atomgewichte zu bem Gines Glementes in bestimmten Bezieh= ungen stehen: ob die der anderen Elemente Multipla nach ganzen Zahlen von dem des Wasserstoffs seien, wie dies Prout behauptet hatte.

Darüber, welche Unterstützung und welcher Widerspruch dieser letteren Behauptung zu Theil wurde, will ich in Kurze zunächst berichten, bevor ich bespreche, wie sich nach 1818 die Unsichten über die Bestimmung ber Atomgewichte ber Elemente weiter ausbilbeten und wie man neue Anhaltspunkte hierfür gewann. — Des Einflusses, welchen jene Behauptung alsbalb auf Thom son ausäbte, murbe S. 381 ermähnt, und Dieser betrachtete sie bann als ein Grundgesetz ber Chemie abgebend. Durch neue Bestimmungen ber specifischen Gewichte von Gasen suchte Thomson 1820 nachzuweisen, daß diese wirklich ganz genan Multipla nach ganzen Zahlen von bem specifischen Ge= wichte des Wasserstoffgases seien, und auch, daß die von ihm angenommenen, jener Behauptung entsprechenden Atomgewichte verschiedener Säuren und Basen richtiger seien, als die aus Berzelius' Bestimmungen (vgl. S. 376) sich ergebenden, weil die ersteren Zahlen, nicht aber die letteren, solche Gewichte von Salzen ausbrücken, bei beren wechselseitiger Zersetzung

biese für jedes ber Salze vollständig erfolge. Bergelius schenkte erst 1822 dem Resultate, zu welchem Prout gekommen mar, Beachtung. Gin demischer ober ein physikalischer Grund, weßhalb die Atomgewichte ber anderen Elemente Multipla nach ganzen Zahlen von dem bes Wasserstoffs sein sollten, laffe sich zwar nicht einsehen, aber möglich sei Dies boch, und für einige Elemente von hinlänglich kleinem Atomgewichte, daß man an ihnen diese Behauptung prüfen könne (Berzelius nahm ba= mals die Atomgewichte im Allgemeinen so an, wie S. 376 an= gegeben, aber nach seinen gemeinsam mit Dulong 1819 ausgeführten Versuchen über die specifischen Gewichte bes Rohlen= säure= und bes Sauerstoffgases C = 76,44 für O = 100 ober = 6,12 für O = 8), wie z. B. Sauerstoff und Schwefel, treffe sie zu, für andere, wie z. B. Kohlenstoff, nicht, so bag neue erperimentale Bestimmungen zur Entscheidung munschenswerth als solche betrachtete er aber die von Thomson über die specifischen Gewichte der Gase gemachten Angaben nicht, ba biese burch eine vorgefaßte Meinung beeinflußt seien. eben so wenig Beweiskraft gestand Berzelius Dem zu, wie Thomson — ausführlichst 1825 — in der oben angegebenen Weise, durch Ermittelung ber gerabeauf sich zersetzenden Mengen verschiedener Salze, über die richtigen Atomgewichte der in den= selben enthaltenen Säuren und Basen und somit auch über bie ber barin enthaltenen Elemente zu Gunsten bes Prout'schen Sates entscheiben wollte; wieberholt nahm Berzelius später bei ber Mittheilung von Versuchen, welche die Bestimmung bes Atomgewichtes eines Elementes zum Gegenstande hatten, Veranlassung zu ber Erklärung, bag biefer Sat ber Unterstützung durch die Thatsachen eben so wie der theoretischen Begründung Wie verbreitet indessen auch bamals bie Anerkennung und Anwendung der von Berzelins festgesetzten Atomgewichte war, gewann boch die Ansicht mehr und mehr Anhänger, die Berbindungsgewichte minbestens vieler Elemente konne man, innerhalb der Grenzen der für die Bestimmung berselben er= reichbaren Genauigkeit, als Multipla nach ganzen Zahlen von

bem bes Wasserstoffs betrachten, und als bequem erschien es bann auch, sie bezogen auf bas bes Wasserstoffs als Einheit burch ganze Zahlen ausgebrückt zu haben; L. Gmelin, welcher schon in ber zweiten Auflage seines Handbuchs ber Chemie (1821) bie s. g. Mischungsgewichte auf bas des Wasserstoffs als Einheit bezog und sie für viele aber keineswegs für alle Elemente als ganze Zahlen angab, nannte in der britten Auflage bieses Werkes (1827) bei Aufzählung der Anhaltspunkte, welche ihm für die Annahmen der Mischungsgewichte der Glemente leitende seien (daß das Wasser und daß die als stärkste Basen sich ver= haltenben Orybe ber Metalle gleich viele Mischungsgewichte ber beiben Bestandtheile enthalten), ausbrücklich auch ben: baß Bahlen mit Brüchen für diese Gewichte möglichst vermieben werben, da sich für auffallend viele Elemente die Mischungs= gewichte als Multipla nach ganzen Zahlen von bem bes Wasser= stoffs ergeben und Dies also ein für alle Körper gültiges Naturgeset sein könnte.

Die von Gmelin angenommenen und bei einem Theile ber beutschen Chemiker zur Aufnahme gebrachten Mischungs= gewichte maren indessen boch vielfach richtiger, als die von Thomson 1818 (vgl. S. 382) abgeleiteten und in England noch gewöhnlich gebrauchten Atomgewichte. Die Unzuverlässigkeit mehrerer der letteren zeigte hier von 1829 an Turner, und 1833 sprach sich ber Lettere auf Grund neuer, in den Resultaten den von Berzelius erhaltenen nahe kommender Untersuchungen bahin aus, daß für mehrere Elemente die Atom= ober Aequi= valentgewichte bestimmt nicht Multipla nach ganzen Zahlen von bem bes Wasserstoffs seien — für H = 1 fand er z. B. Pb = 103,6, Ba = 68,7, Cl = 35,42, N = 14,15 —, und daß die Prout'sche Hypothese nicht als eine allgemein gültige betrachiet werden könne. Um so gerechtsertigter erschien es Berzelius, auch für solche Elemente, sur welche größere Unnäherung an bas Zutreffen bieser Hypothese vorhanden mar, an Zahlen, die ihr nicht entsprechen, als an genaueren festzuhalten; so z. B. baran, daß das Verhältniß der Atomgewichte von Sauerstoff

und Wasserstoff nicht genau wie 8 sonbern wie 8,013 zu 1 o. 14 sei (je nachdem bas Wasser als H+O ober als 2H+O angenommen wirb). Aber namentlich für ben Rohlenstoff hielt er baran fest, daß das Atomgewicht besselben nicht zu bem bes Sauerstoffs und durch bieses zu bem bes Wasserstoffs in einem einfachen Verhältnisse stehe; daß für O = 8 C = 6,12 sei, suchte er, nachdem von anderer Seite bie Wahrscheinlichkeit einer etwas kleineren Zahl für bas lettere Atomgewicht hervorgehoben worden war, noch 1839 durch neue Versuche zu beweisen. 1840 fand jedoch Dumas gemeinsam mit Stas, bag bas Verhältniß der Atomgewichte bes Kohlenstoffs und bes Sauerstoffs genau wie 6 zu 8 sei, und bag bas erstere Atomgewicht bann auch sehr nahe zu bem bes Wasserstoffs in einem einfachen Verhältnisse stehe, ließ ber Prout'ichen Sppothese erneute Beachtung zu Theil werben. Diese steigerte sich burch bas Be= kanntwerden der von Dumas 1842 ausgeführten Bersuche über bie Zusammensetzung des Wassers, aus welchen Derselbe folgerte, baß in dem Wasser nicht nur annähernd sondern genau 8mal so viel Sauerstoff als Wasserstoff enthalten und bei Annahme von gleich vielen Atomen der Elemente in dieser Verbindung bas Atomgewicht bes Sauerstoffs genau bas 8fache von bem bes Wasserstoffs sei; gleichzeitig fand Dumas auch bas Atom= gewicht bes Calciums genau 20mal so groß als bas bes Wasser-Welche Untersuchungen seit 1840 zur Prüfung ber Frage unternommen worben sind, ob Dies allgemein, ober bei welchen Elementen nicht, statthabe, kann hier nicht ber Gegenstand voll= ständigerer Berichterstattung sein, sondern begnügen muß ich mich, von ben vielen, mit mehr ober weniger Genauigkeit ausgeführten Arbeiten hier nur ber von 1841 an durch Erdmann und Marcand, ber von 1842 an burch Marignac, ber später durch Dumas und namentlich der von 1860 an durch Eben so wenig tann es Stas veröffentlichten zu gebenken. meine Absicht sein, bezüglich ber ba erhaltenen Resultate und ber aus ihnen gezogenen Schlußfolgerungen ausführlichere Angaben zu machen. Daß bie Prout'sche Hypothese für viele Glemente

als zutreffend angesehen worden ist und als für einige sich be= ftimmt nicht bewährend, ist bekannt; ebenso, daß für die Aequi= valent= ober Atomgewichte einzelner unter ben letteren Elementen hervorgehoben worben ist — burch Marignac namentlich 1843 —, sie lassen sich zwar nicht als Multipla nach ganzen Zahlen von bem Aequivalentgewichte bes Wasserstoffs aber boch von bem halb so groß gesetzten Atomgewichte besselben betrachten, und baß bann genaue Bestimmungen für gewisse Glemente auch Dies als unzulässig erscheinen ließen. Und endlich ist in frischester Erinnerung, daß allem Dem entgegen, was vielen Chemikern immer noch an einfacheren Beziehungen ber Atom= gewichte einer großen Zahl von Elementen zu dem des Wasser= stoffs wahrscheinlich war, Stas, nachbem er bereits 1860 auf Grund sorgfältigster Versuche bas s. g. Prout'sche Gesetz als eine reine Illusion beurtheilt hatte, 1865 zu bemselben Ergeb= nisse kam, als er bezüglich ber Zusammensetzung einer größeren Anzahl von Verbindungen und ber hiernach den in ihnen ent= haltenen Elementen beizulegenden Verbindungsgewichte die er= perimentalen Bestimmungen mittheilte, bei welchen sorgfältiger als bei allen früheren benkbare Fehlerquellen ausgeschlossen und Garantien für die Zuverlässigkeit ber Resultate gegeben maren: die Bestimmungen, durch welche die bis dahin gemachten und als innerhalb gewisser Grenzen zutreffend befundenen Voraus= setzungen bezüglich ber Conftanz ber Zusammensetzung einer Berbindung, auch wenn biese unter verschiedenen Umständen (Druck und Temperatur z. B.) gebilbet ist, und ber Constanz ber Verhältnisse zwischen ben Gewichten, welche sich als Verbindungsgewichte ber Elemente aus ber Zusammensetzung ganz verschiedener Verbindungen berselben ableiten, als vollkommen scharf statthabend nachgewiesen worden sind.

Bei diesen Discussionen über die Verhältnisse zwischen den Zahlen, die als Verbindungs=: Atom= oder Aequivalentgewichte den Elementen zukommen, trat die Frage, nach welchen Prin=

cipien diese Gewichte und namentlich die als Atomgewichte auf= gefaßten zu bestimmen seien, nicht ganz zurück, aber auch nicht so hervor, wie man Dies wohl erwarten könnte, und ber lettere Umstand ließ es als statthaft erscheinen, mit ber vorhergehenden Berichterstattung, beren Zerstückelung und Ginflechtung an spateren Stellen noch störenber sein murbe, ununterbrochen von 1818 etwa bis zu ber neueren Zeit vorzuschreiten. Aber innerhalb bieses Zeitraumes murben noch anbere Anhaltspunkte für die Beurtheilung der Verhältnisse gefunden, die man für die Atomgewichte ber verschiedenen Elemente anzunehmen habe, und früher hierfür als leitenbe betrachtete wurden aufgegeben ober minbestens nicht mehr als allgemein gultige anerkannt. 34 werbe in bem Folgenden barzulegen versuchen, welche Entbed= ungen und Ansichten bis gegen 1840 in biefer Beziehung vorzugsweise Ginfluß ausübten.

Bei ber Unsicherheit, welche für die Ableitung ber Atom= gewichte ber Elemente lediglich aus der Zusammensetzung ber Verbindungen berselben blieb und nach bem S. 346 Berichteten schon frühe eingesehen und bann anerkannt war, ist es begreif= lich, daß einzelne Chemiker sich nach noch anderen Hülfsmitteln für die Lösung jener Aufgabe umsahen. Golche konnten ge= währet sein burch bie Erkenntniß von Beziehungen zwischen ben Gewichten, die als Atomgewichte ben Elementen zukommen können, und physikalischen Gigenschaften, welche sich für die letteren bestimmen lassen. Die einzige solche Beziehung, welche man bis 1819 kannte, mar bie zwischen ben Atomgewichten ber wenigen Elemente, beren specifische Gewichte für ben Gaszustand ermittelt waren, und den letteren. Wie fest namentlich von Berzelius dieser Anhaltspunkt für die Angabe der Atomgewichtsverhält= nisse ergriffen murbe: biese seien bei Glementen bieselben wie bie ber specifischen Gewichte für ben Gaszustand, ist uns aus bem S. 862 ff. Gefagten erinnerlich.

Eine zweite solche Beziehung wurde 1819 durch Dulong und Petit erkannt. Nach der Ermittelung der specifischen Wärme für eine größere Zahl starrer unzerlegbarer Körper fanden die genannten Forscher*), daß bei diesen Körpern die specifischen Warmen sich nahezu umgekehrt wie bie von ihnen ben ersteren beigelegten Atomgewichte verhalten. Diese Atom= gewichte waren auf bas bes Sauerstoffs bezogen großentheils halb so groß gesett, als die von Berzelius bamals angenom= menen (vgl. S. 376): Pb = 12,95 (ober 103,6 für O = 8), Au = 12,43 (o. 99,4), Sn = 7,35 (o. 58,8), Zn = 4,03 (o. 32,2), Te = 4,03 (o. 32,2; die specifische Wärme für das Tellur war sehr unrichtig bestimmt), Cu = 3,96 (o. 31,7), Ni = 3,69 (o. 29,5), Fe = 3,39 (o. 27,1) und S = 2,01 (o. 16,1); theilmeise gerade fo groß: Pt = 12,16 (o. 97,3), ober 1/4 so groß: Ag = 6,75(0.54,0), ober $\frac{3}{4}$ so groß: Bi = 13,30 (0.106,4), ober $\frac{1}{8}$ so groß: Co = 2,46 (o. 19,7; bie Bestimmung der specifischen Wärme war gleichfalls eine sehr unrichtige). Dulong und Petit machten bezüglich ber für die vorstehenden Elemente angegebenen Atomgewichte barauf aufmerksam, baß bei ber Bestimmung bieser Größen nach den bisher in Anwendung gebrachten Principien gewöhnlich die Wahl zwischen mehreren, unter sich in einfachen Verhältnissen stehenden Zahlen unentschieden bleibe; sie selbst wählten diejenigen Zahlen, welche ber von ihnen entbeckten Regelmäßigkeit entsprachen ober zu entsprechen schienen. Die Ber= gleichung ber von ihnen gefundenen Zahlen für die specifischen Wärmen ber genannten Elemente mit ben Atomgewichten berselben, die Betrachtung, wie nahe und innerhalb der für die Bestimmung ber beiberlei Größen zu vermuthenden Fehlergrenzen bie Producte aus je der einen und der anderen zugehörigen Zahl unter sich übereinstimmen, lasse nämlich nicht baran zweifeln, daß hier ein physikalisches Gesetz vorliege, welches man ver= allgemeinern und auf alle elementaren Körper ausbehnen könne, und bieses Geset, welches noch nach ihnen benannt wird, for= mulirten sie in dem Ausspruch: die Atome aller einfachen Kör= per haben genau bieselbe Warmecapacitat. Sie hoben hervor,

^{*)} Annales de chimie et de physique, T. X, p. 395.

welches Hülfsmittel dieses Gesetz für die Entscheidung bezüglich der den verschiedenen Elementen zuzuschreibenden Atomgewichte abgebe.

Bei aller Anerkennung ber Wichtigkeit bieser Entbeckung beeilten sich inbessen bie Chemiker keineswegs, bie bisher gebrauchten Atomgewichte so abzuändern, daß die neuen Zahlen bem so eben angegebenen Gesetze, und speciell burchweg ben von Dulong und Petit gefundenen specifischen Barmen entsprechen. Berzelius betrachtete bas von biesen Forschern gefundene Resultat als eines, welches für die theoretische Chemie von bem größten Gewichte sei, erinnerte aber auch baran, daß einzelne ber von Denselben angenommenen Atomgewichte für bie Berbindungen der betreffenden Elemente atomistische Berhältniffe ergeben, welche unwahrscheinlich seien; moglich sei allerbings, baß bis bahin angenommene Analogien in ber atomistischen Zusammensetzung ber Verbindungen gewisser Metalle nicht existiren, möglich aber auch, bag bie von Dulong und Petit angegebene Gesetmäßigkeit nicht allgemein gültig sei. Es blieb ihm Dies zunächst unentschieden, und seine bisherigen Annahmen für bie Atomgewichte ber Elemente behielt er noch bei.

Beranlassung zur Abänberung fand Berzelius, nachbem auch noch die 1819 durch Mitscherlich gemachte Entdeckung des Jomorphismus bekannt geworden war, — eine Entdeckung, für welche Manches vor 1819 Beobachtete und Ausgesprochene als sie vorbereitend erscheinen kann und die doch in unabhängigster Weise gemacht worden ist: nicht aus den früheren Wahrenehmungen und Ansichten über die Beziehungen zwischen chemischer Zusammensehung und Krystallform hervorgehend, aber sosot sie alle vervollskändigend und berichtigend. Ich habe jetzt zu besprechen, wie diese Beziehungen vor Mitscherlich ausgesaßt waren und wie sie durch ihn, in der Ausstellung der Lehre vom Isomorphismus und vom Dimorphismus, besser erkannt wurden. Wenn auch für die vorgängigen Arbeiten etwas eingehender

Angaben nöthig sind, um ersehen zu lassen, was Mitscherlich's Untersuchungen in's Klare brachten, so beabsichtige ich doch nicht, über jene Arbeiten einen vollständigen und alle literarischen Nachweise bringenden Bericht zu geben; und auch diese Unterssuchungen will ich hier nur so weit verfolgen, als sie zur Erstenntniß einer allgemeiner gültigen Sesemäßigkeit führten, ohne daß alle späteren Nachweise für das Statthaben dieser Sesemäßigkeit in Einzelfällen hier aufzuzählen wären.

Die Benutung ber Krystallform als eines Kennzeichens für eine bestimmte Art von Materie: ein gewisses Mineral 3. B. läßt sich weit zurückverfolgen; bie Beachtung verschiebener Arnstallform als eine Stütze für die Unterscheidung sonst ähn= licher Substanzen gleichfalls, und auch für die Erkenntniß un= gleichartiger Zusammensetzung sonst ähnlicher Körper: schiebener Salze z. B., wurde die Ungleichheit ber Krystallform schon in einer ziemlich weit hinter uns liegenden Zeit in Betracht gezogen. Früherer, weniger beutlicher und oberflächlicherer Angaben nicht zu gebenken nannte z. B. Stahl schon im An= fange bes vorigen Jahrhunderts unter ben Eigenschaften, durch welche sich das im Rochsalz enthaltene Alkali von dem gewöhn= lichen fixen Alkali (bem Kali) unterscheibe, auch die, daß es mit Säuren Salze von anderer Krystallform bilbe. Aber bestimmter trat die Frage nach der Beziehung zwischen ben Krystallformen und ben Zusammensetzungen verschiebener Substanzen erst hervor, als einerseits die Krystallographie in der Erkenntniß der Be= ständigkeit der Winkel, unter welchen die Flächen an den ver= schiebenen, auch burch Verzerrung abgeanberten Borkommnissen berselben Krystallgestalt zu einander geneigt sind, in der Ab= leitung einer und berselben Grundform aus verschieben gestalteten Krystallen bes nämlichen Minerales burch Spaltung, ber Einsicht, wie sich verschiebene Krystallgestalten bes nämlichen Minerales aus berselben Grundform ableiten lassen, vorgeschritten war, und als andererseits man mit der qualitativen und ber quantitativen Zusammensetzung krystallisirter Substanzen

— namentlich auch natürlich vorkommenber, in beren Betrachtung sich die Krystallographie vorzugsweise ausgebilbet hatte — besser Haun, welcher gegen bas Ende bes bekannt geworben mar. vorigen und in bem Anfange unseres Jahrhunderts bie von ihm nach Romé be l'Isle's u. A. Vorgang wissenschaftlich begrünbete Krystallographie repräsentirte und zugleich ber chemischen Busammensetzung ber Mineralien volle Beachtung schenkte, war ber Ansicht, daß — abgesehen bavon, daß in ben s. g. Grenz= formen bes regulären Systemes gleichförmig krystallisirenbe Substanzen sehr ungleich zusammengesett sein können — Berschieben= heit in der Zusammensetzung und Verschiedenheit in der Kryftall= gestaltung (ber Grundform sammt ben nach ben trystallographischen Regeln bavon ableitbaren Formen) Hand in Hand geben, Un= gleichheit ber Zusammensetzung bei gleicher Kryftallgestaltung aber eben so wenig als Ungleichheit ber letteren bei Gleichheit der ersteren anzunehmen sei. Und für die Richtigkeit dieser Ansicht sprach, mas haup aus ber von ihm erkannten Uebereinstimmung ober Verschiebenheit ber Krystallgestaltung von Mineralien bezüglich ber gleichen ober ber ungleichen Zusammen= setzung folgerte und mas die chemische Analyse bestätigte: Erkenntniß ber Ibentität solcher Mineralien, welche wie z. B. ber Zirkon und ber Hyacinth, ber Smaragd und ber Beryll u.a. meistens noch als verschiebene betrachtet worden waren; bie Er= kenntniß ber Verschiebenheit solcher, welche wie z. B. der Smaragd und der Dioptas, der Schwerspath und der Colestin u. a. das mals noch zusammengeworfen wurden.

Es lagen indessen schon in dem Anfange dieses Jahrhunderts einige Beobachtungen vor, welche mit dieser Ansicht nicht in Einklang standen. Für den Arragonit hatten Thénard 1800 und Fourcrop und Vauquelin 1804 wie Klaproth schon 1788 dieselbe qualitative und quantitative Zusammensetzung gestunden, wie für den wesentlich anders krystallisirten Kalkspath; Vauquelin 1802 für den Anatas dieselbe Zusammensetzung, wie für den anders krystallisirten Rutil. Aber noch größer war die Zahl damals schon bekannter Fälle, in welchen ungleich zusam =

mengesetzen Substanzen dieselbe Krystallgestaltung zukommt. In der ersten Hälfte des vorigen Jahrhunderts sicher, wenn nicht schon früher, mar es bekannt, daß Rupfervitriol und Gisen= wechselnden Verhältnissen zusammenkrystallisiren in können, und daß die Form dieser Krystalle die des Gisenvitriols ist, wußte Romé be l'Isle 1772 und zeigte Leblanc 1787, Letterer auch, daß der Alaun selbst bei größerem Eisengehalt in ber Form bes reinen Alauns krystallisirt, und Bauquelin 1797, daß die Krystallisation des Alauns bei Gehalt an Kali ober an Ammoniak dieselbe ist. Auch für natürlich vorkommende Substanzen war Wechsel ber Zusammensetzung bei Gleichbleiben ber Krystallform gefunden. Von Klaproth und von Vauquelin lagen gegen bas Ende bes vorigen Jahrhunderts Analysen besselben Minerals: Granat vor, welche die Zusammen= setzung, namentlich den Thonerde= und den Gisenorybgehalt sehr verschieben angaben; das als Rothgültigerz benankte Mineral war in bem letten Decennium bes vorigen Jahrhunberts oft untersucht worden, aber mährend neben Schwefel und anderen Metallen von einigen Chemikern Antimon in biesem Mineral als wesentlicher Bestandtheil gefunden war, hatten andere kein Antimon sondern Arsen als wesentlich in die Zusammensetzung eingehend angegeben; in Mineralien von der Form des Kalkspaths ober bes Gisenspaths war neben Kohlensäure und Kalk ein Gehalt an anderen Basen in wechselnden Mengen gefunden. Berthollet betrachtete balb nach dem Anfange dieses Jahr= hunderts berartige Falle als die Ansicht Haup's widerlegend, welcher Lettere sich bahin ausgesprochen hatte, daß die Zusam= mensetzung der kleinsten Theilchen, auf beren Form die Gestalt eines Krystalles der betreffenden Substanz beruhe, eine qualitativ und quantitativ constante sein musse, und von welchem ein Ueberschuß an einem der von ihm hierfür als wesentliche an= gesehenen Bestandtheile ober das Vorhandensein anderer in ber Art aufgefaßt murbe, man habe, mas sich so als unwesentlich in die Zusammensetzung eines Krystalles eingegangen ergebe, als lediglich zwischen jenen kleinsten Theilchen eingemengt zu Ropp, Entwidelung ber Chemie. 26

Haup's Vorstellung knupfte an Bekanntschaft mit Fällen an, in welchen eine gewisse Substanz bie ihr eigenthumliche Kryftallgestalt einem mechanischen Gemenge mit selbst be= trächtlich viel von einer anberen Substanz aufprägt, auch einmal, wo sich ihm bie Grundform einer mahren demischen Verbindung mit der eines, in untergeordneter Menge in ihr enthaltenen Bestandtheiles übereinstimmend ergab, die Frage aufwarf, ob man bei ber Classification ber Mineralien bem Bestandtheile, welcher ber vorherrschenbe sei, ober bem, auf bessen Krystallform die der Verbindung beruhe, mehr Beachtung schen= ten solle. Daß eine solche Frage beantwortet sein musse, bevor sich überhaupt eine Unterscheibung und Classification ber Di= neralien nach ihren Grunbformen und Dem, was Haup für bie demische Zusammensetzung ber kleinsten Theilchen für mahr hielt, versuchen lasse, hob Berthollet 1803 hervor, und auch, wie unverträglich mit Haun's Annahme ber bloßen Ginmeng= ung einzelner Bestandtheile in gewissen Krystallen bie Durch= sichtigkeit ber letteren sei.

Berthollet selbst war bamals ber Ansicht, dieselbe Kryftall= form könne einer Verbindung bei wechselnder Zusammensetzung ber letteren zukommen, und berselben Zusammensetzung je nach ben Umständen, unter welchen die Krystallisation statt hat, selbst wesentlich verschiebene Krystallform; Letteres schienen ihm u. a. Ralkspath und Arragonit zu beweisen, mahrend Haun an ber Hoffnung festhielt, für bas lettere Mineral moge boch noch eine, von der des ersteren verschiedene Zusammensetzung, etwa ein bis bahin noch nicht aufzufindenber Bestandtheil nachgewiesen Als einen solchen hatte Kirwan allerdings schon werben. 1794 Strontian vermuthet, aber Thénarb hatte vergebens banach gesucht; und Fourcrop und Bauquelin, als sie 1804 bie gang gleiche Zusammensetzung ber beiben genannten Mineralien bestätigt hatten, warfen doch auch die Frage auf, ob nicht dieselbe chemische Verbindung je nach Umständen mit Unnahme verschiebener Grundformen krystallistren konne. Den Meisten erschien Dies indessen bamals so wie Haun als etwas nicht Borauszusekendes; die Möglichkeit ungleicher Grundform ohne Ungleichheit ber Zusammensetzung wäre, wie Dieser meinte, eine Wirkung ohne Ursache und Etwas, was der gesunde Menschenverstand in Abrede stelle. Als etwas besser Begreif= liches galt Haup's Ansicht, daß eine gewisse Menge einer Substanz die ihr eigenthumliche Krystallform auch bei gleichzeitiger Ausscheidung mit einer selbst beträchtlichen Menge einer anderen und für sich anders krystallisirenden zum Vorschein könne kommen lassen. So wurde der kohlensaure Ralk als das die Krystall= form Bedingende auch in den rhomboëbrischen Spathen betrachtet, in welchen neben Kohlensäure außer Ralk noch anbere Basen enthalten sind, und bafür, wo er etwa ganz fehlen sollte, blieb bie Annahme möglich, er sei das ursprüngliche Formgebende ge= wesen und in den bereits gebildeten Arystallen der Ralt erst nachträglich burch eine andere Base ersetzt worden, ober endlich noch die, daß außer ben regulären s.g. Grenzformen, für welche zugestanden war, daß sie den kleinsten Theilchen auch ganz verschieben zusammengesetzter Körper zukommen können (vgl. S. 398), auch noch eine ober bie andere nicht zu ben regulären gehörige Gestalt, wie gerabe bas für ben Kalkspath angenommene Rhom= boöber, sich als eine solche Grenzform erweisen könne. solche Grenzform war aber unzweifelhaft bie reguläre bes Alauns, und das Gleichbleiben der Krystallgestalt desselben bei Wechsel ber Zusammensetzung beghalb Haun's Lehre nicht widersprechend; mehr nebenbei, als weil er das Bedürfniß einer Erklärung da= für gefühlt hätte, daß der Alaun Kali ober Ammoniak ober beibe Alkalien enthalten kann, sprach Haun bavon, baß biese Ibentität ber Functionen, die ein Alkali durch ein anderes zu ersetzen gestatte, ben Chemikern einen neuen Gegenstand zu an= ziehenden Forschungen biete. Uebrigens schienen auch balb bie Resultate von Untersuchungen, welche bezüglich ber Mischung und ber Form kunstlich bargestellter Krystalle ausgeführt murben, weitere Beweise bafür abzugeben, baß ein Theil von bem in einem Arnstall Enthaltenen die Form desselben bedingen und das Uebrige sich in Beziehung hierauf passiv verhalten könne.

Bernhardi veröffentlichte 1809 einige Bestimmungen barüber, wie weit bas Vermögen einer Substanz gehe, ihre Form einer anberen mitzutheilen. Die Verschiebenheit ber Krystallgestalten bes Eisen=, bes Kupfer= und bes Zinkvitriols war jest außer Zweifel stehenb; frühere Wahrnehmungen (vgl. S. 297) bestätigend und erweiternd fand Bernhardi, daß eine Kleinere Menge Eisenvitriol die Form besselben einer beigemischten größeren Menge Kupfer= ober Zinkvitriol mittheile, Rupfervitriol auch ben Eisenvitriol zu ber Annahme ber Form bes ersteren veranlassen könne; wenig Rupfervitriol, glaubte er zu finden, könne schon seine Form bem ihm zu Krystallen sich beimischenben Zinkvitriol mittheilen. Solche Ergebnisse seiner Versuche ließen auch ihn sich bafür aussprechen, bag ber Eisenspath und der Braunspath wohl als kohlensaurer Ralk zu betrachten seien, welcher die tohlensauren Salze von Gifen unb Mangan in seine Mischung aufgenommen habe.

In ber Zeit, in welcher die jest bargelegten Ansichten über bie Beziehungen zwischen ber chemischen Zusammensetzung und ber Krystallform die herrschenben waren, wurden übrigens auch noch andere geäußert, welche, bamals weniger beachtet, boch immerhin bafür vorbereiteten, wie später eine bessere Erkenntniß jenes Gegenstandes zu baldiger Geltung in der Wissenschaft tam. Proust betrachtete natürlich vorkommende Substanzen gleicher Krystallform aber von wechselnder Zusammensetzung als nach veränderlichen Verhältnissen aus Verbindungen gemischt, bie ihrerseits nach festen Proportionen zusammengesett seien, und für diese zusammenkrystallisirenden Verbindungen hob er etwas Gemeinsames — wenig, aber boch Etwas — bezüglich ber Zusammensetzung hervor. Für einige rhomboëbrische Spathe gab er 1804 an, sie seien Bereinigungen von kohlensauren Salzen dreier Basen, einer erdigen und zwei metallischer (er kannte außer bem Gisen= auch ben Mangangehalt bieser Mineralien), und diese letteren Salze enthalten die Orybe mit bem Minimum von Sauerstoff (bie Orybule); in bemselben Jahr unterschieb er arsenhaltiges und antimonhaltiges Rothgültigerz und Misch=

ungen beiber, und meinte er, immer boch seien in diesen Mi= neralien die Metalle mit Schwefel gesättigt; wie er sich balb nachher noch über solche Bereinigungen von Berbindungen nach festen Proportionen aussprach, murbe bereits S. 238 erinnert. Hier ist nicht von der einen oder der anderen der vereinigten eigentlichen Verbindungen als der formgebenden die Rede, aber auch die Beachtung der gleichen Krystallform berselben tritt nicht hervor, läßt sich gleich Kenntniß berselben (ba ja um ihrer willen z. B. bas arsenhaltige Rothgültigerz mit bem antimon= haltigen zusammengeworfen worben war) annehmen. — Anderer= seits ließen Kalkspath und Arragonit es wiederholt bezweifeln, ob Haun's fundamentale Annahme, daß Giner Zusammensetzung Eine Grundform entspreche, richtig sei; als Thénard und Biot 1807 beibe Mineralien noch einmal qualitativ und quan= titativ ganz gleich zusammengesetzt gefunden hatten, kamen sie auch wieder zu dem Resultat: dieselben Bestandtheile können bei ihrer Vereinigung nach benfelben Proportionen Verbindungen von verschiedenen physikalen Eigenschaften bilden, sei es, baß die Molecule jener Bestandtheile an sich die Fähigkeit haben, sich nach mehrerlei Arten zu verbinden, sei es, daß sie diese Fähigkeit durch ben vorübergehenden Ginfluß eines anderen Agens erhalten, welches bann weggeht ohne bag bie Verbindung deßhalb zu bestehen aufhört. Dieses Resultat schien sich indessen nicht zu bewähren, und jene Annahme Haup's eine neue und glänzende Bestätigung zu erhalten, als Stromener 1813 in den von ihm untersuchten Arragoniten ben schon früher vermutheten aber nicht gefundenen kohlensauren Strontian als Bestandtheil Rlein zwar (bis höchstens 4 p. C.) und wechselnb ergab sich ber Gehalt an ber Substanz, welche für eine weit überwiegende Menge kohlensauren Kalks die Annahme einer dem letteren für sich nicht zukommenben Arnstallform bewirken sollte; aber eine Ursache bafür schien boch, Haun's Voraussagung gang entsprechend, wirklich erkannt zu sein, weßhalb Ralkspath und Arragonit wesentlich verschieden krystallisirt sind, und um so fester die Ausicht begründet zu sein, daß in gleich krystallisirten

Verbindungen von wechselnder Zusammensetzung die Gleichheit der Form auf dem Einfluß Einer darin enthaltenen, nach festen Proportionen zusammengesetzten Verbindung beruhe.

Gine etwas andere Auffassung, wie für eine Berbinbung von bestimmter Krystallform ein Wechsel ber Zusammensetzung und boch in gewissem Sinne ein Gleichbleiben ber letteren moglich sei, lehrte J. N. Fuchs 1815 kennen. In bem von ihm als Gehlenit unterschiedenen Mineral bestimmte er als Bestandtheile besselben Rieselsäure, Thonerbe, Kalk, Gisenoryb unb Wasser; bas Statthaben einfacher Verhältnisse zwischen ben Sauerstoffgehalten ber Bestandtheile demischer Verbindungen mar bamals schon bekannt, und Fuchs fand, daß sich solche einfache Verhältnisse für bas von ihm untersuchte Mineral bann er= geben, wenn er ben Sauerstoffgehalt bes Kalks und ben bes Eisenorybs zusammenfasse, die Summe beiber mit ben Sauer= stoffgehalten ber übrigen Bestandtheile vergleiche. sagte er, das Gisenoryd nicht für einen wesentlichen Bestandtheil bieses Minerals, sondern nur für einen vicarirenben, wenn er sich so ausbrücken burfe: für einen Stellvertreter von fast eben so viel Kalk, welcher bei der Abwesenheit des Eisenoryds noch porhanden sein mußte, um mit ben anberen Bestandtheilen in bas gehörige Verhältniß zu treten; und er glaube, daß sich in ber Folge Varietaten finden werben, die wenig ober gar kein Eisenoryd, bagegen aber größere Mengen Ralt enthalten. Aus biesem Gesichtspunkte, meinte er, werbe man bie Resultate ber Analysen mehrerer Mineralien betrachten mussen, wenn man sie einerseits mit der demischen Proportionslehre in llebereinstimmung bringen, andererseits verhinderen wolle, daß die Gattungen un= nothig und selbst wegen kleiner Zusammensetzungsverschieben= heiten zersplittert werben. Auch baran, daß Ammoniak so gut wie Kali in die Zusammensetzung des Alauns einzugehen ver= möge, erinnerte Fuchs; bas Ammoniak könne hier bie Stelle bes Kali's ganz ober zum Theil vertreten, und umgekehrt. Fuchs war also der Ansicht, daß in einer Verbindung, welche aus gewissen Bestandtheilen nach bestimmten Verhältnissen ber

Sauerstoffgehalte berselben zusammengesetzt sei, Ein Bestanbtheil theilweise burch einen vicarirenben Körper ersett sein könne, so daß ber Sauerstoffgehalt bes letteren den des Restes von dem ersteren zu der nöthigen Größe erganze; für den theilmeise ver= tretenen und den vertretenden Körper sah Fuchs analoge atomistische ober stöchiometrische Zusammensetzung nicht als noth= wendig an (ben Ralt betrachtete er gemäß ben von Berzeliusbamals gemachten Unnahmen für bie Atomgewichte ber Elemente als CaO2, das Eisenoryd als FeO3). — Was aber hier von richtigerer Erkenntniß bes Wechsels zwischen gewissen Bestand= theilen in einer burch bestimmte Krystallform harakterisirten Substanz als vorbereitet erscheinen könnte, wurde burch Fuchs selbst zunächst nicht zur Reife gebracht. Als er 1817 zeigte, daß dem Arragonit und dem Strontianit, und wahrscheinlich auch bem Witherit und bem Weißbleierz sehr ähnliche Krystall= gestaltung zukomme, hob er wohl hervor, daß solche lleberein= stimmung ber Krystallisation auch bem Chemiker Winke bezüg= lich ber Zusammensetzung ber betreffenden Körper gebe, welche bann oft etwas Gemeinsames: Ginen gemeinschaftlichen Bestand= theil, namentlich dieselbe Saure enthalten; so sei Dies auch ber Fall für Schwerspath, Colestin und Bleivitriol. Aber nur sehr im Vorübergehen mar ba die Rebe bavon, daß in einem Mineral auch eine geringe Menge eines Bestandtheiles als Stell= vertreter eines anberen vorkommen könne; mit größerer Bestimmtheit hingegen bavon, daß die Krystallsorm des Arragonits wesentlich burch ben in ihm enthaltenen kohlensauren Strontian bedingt sei, und daß ein in kleiner Menge vorhandener Bestand= theil eines Minerals — wie Fuchs sich ausbrückte — über einen in viel größerer Menge vorhandenen bezüglich der anzu= nehmenben Arystallform Meister werben konne.

Daß die Arystallsorm einer zusammengesetzten Substanz auf Einer in ihr enthaltenen Verbindung beruhe, deren Bestandtheile nach sestem Verhältniß — oder doch nach constantem Verhältniß der Sauerstoffgehalte, wie Fuchs Dies bei Annahme des Vicarirens gewisser Basen meinte — mit einander vereinigt seien, und daß diese formgebende Berbindung keines: wegs bas in jener Substanz allein ober auch nur überwiegenb sich Findende zu sein brauche, mar also immer noch die herrschenbe Lehre. Diese Lehre blieb auch noch die im Allgemeinen gultige, als Gay-Lussac 1816 dafür, daß bei gleichbleiben ber Rrystall= gestalt die Zusammensetzung eine wechselnde sein konne, ben Gehalt ber Substanz an Einer formgebenben Berbinbung als das Bedingende betrachtet hatte, sondern wiederum — aber weiter gehend als Proust (vgl. S. 402) — ben Gehalt ber Substanz an mehreren Verbindungen, welche auf die Form bes sie enthaltenben Arnstalles in berselben Weise Ginfluß ausüben. - Gelegentlich ber Mittheilung ber Resultate einer Untersuchung von Bucholz und Meissner, nach welcher keineswegs in allen Arragoniten kohlensaurer Strontian enthalten ist, sprach nämlich Gan=Lussac von den verschiedenen Arten, wie die Bestand= theile einer Substanz vereinigt sein können, und auch von ber bis bahin zu wenig beachteten bes Zusammentrystallistrens gewisser Rörper nach veränberlichen Verhältnissen: Gin Krystall von Kalialaun vergrößere sich in einer gesättigten Lösung von Ammoniakalaun ohne Aenberung der Form, und so konne ein, in verschiebenen Schichten ungleichartig zusammengesetzter Krystall resultiren; es beruhe Dies offenbar barauf, daß die Molecule der beiden Alaunarten dieselbe Form haben und unzweifelhaft mit denselben Rraften begabt seien; in einem solchen Falle, wo verschieben zusammengesetzte Molecule in ganz gleicher Weise zu der Bildung eines Krystalles beitragen können, habe man zu erwarten, daß sie sich nach ganz wechselnden Verhältnissen mit einander vereinigen. — Aber wie der Gehalt an Giner Berbindung in der Substanz eines Krystalles die Annahme der ber ersteren zukommenben Krystallform auch für große Mengen noch anderer beigemischter Körper bedingen könne, erschien na= mentlich als burch die, 1817 bekannt gewordenen Untersuchungen Beubant's über die relative Wichtigkeit ber Krystallform und der demischen Zusammensetzung für die Feststellung der Mineralspecies noch bestimmter als vorher nachgewiesen. Als sicher er=

tannt betrachtete biefer Forscher, daß berfelben demischen Bu= sammensetzung immer bieselbe Krystallgestalt zukomme; aber mit ber Umkehrung bieser Wahrheit: daß aus ber Gleichheit ber Form auch auf die Gleichheit der Zusammensetzung zu schließen sei, stehen — abgesehen von ben Fällen, in welchen es sich um s. g. Grenzformen handele — zahlreiche Erfahrungen in einem Wiberspruche, der sich nach Ansicht ber Mineralogen in der Art beseitigen lasse; daß man den Wechsel ber Zusammensetzung als nur auf dem Vorhandensein zufälliger Beimischungen beruhend betrachte, während es von demischer Seite her bestritten sei, daß man solche vermeintliche Beimischungen auch bann annehmen burfe, wenn ber (Behalt an benselben ein beträchtlicher sei. Daß jedoch selbst für eine zusammengesetzte Substanz, an welcher kein Merkmal eines mechanischen Gemisches zu ersehen sei, ein in veränderlicher und selbst kleiner Menge barin enthaltener Bestandtheil die wichtige Rolle spiele, die Krystallform der ganzen Substanz zu bestimmen, folgerte Beubant aus ber von ihm wieder aufgenommenen Untersuchung der gemischten Vitriole. Krystalle, welche aus Kupfervitriol und Gisenvitriol bestanden, zeigten die Form des letteren, wenn auch ber Gehalt an demselben der kleinere, selbst nur 9 p. C. betragend mar; aus Zinkvitriol und Gisenvitriol gemischte Krystalle hatten die Form bes letteren bei einem Gehalt an 15 p. C. besselben ober mehr; und für Krystalle, in welchen die drei Vitriole gemischt waren, reichte ein Gehalt an weniger als 3 p. C. Eisenvitriol dafür hin, daß ihre Krystallform die des letteren war, während nach Beubant's Angabe aus ber eisenfreien gemischten Lösung ber beiben anberen Vitriole die letteren in anderen Formen, als die des Eisenvitriols ist, krystallisiren, in dieser aber sofort nach Zusat von etwas Eisenvitriol. Deutlich ergebe sich hieraus, glaubte man jest, daß eine Substanz in der ihr eigenthumlichen Form auch bei Beigemischtsein einer viel größeren, selbst mehr als das Dreißigfache betragenben Menge von Anderem krystalli= siren könne, und man sprach von bem erstaunlichen Despotismus, welchen ber Gisenvitriol in solchen gemischten Krystallen über

die anderen Vitriole ansübe. Daß Beubant's Folgerung, die Gestalt dieser Krystalle beruhe nur auf dem Gehalte berselben an Eisenvitriol, welcher ihnen seine Form gebe, als bie natur= lichste erscheine, gestand auch Wollaston 1818 zu, übrigens hervorhob, daß die Durchsichtigkeit ber Arnstalle ber Auffassung wiberspreche, in ihnen sei mit Einer Berbindung Anderes nur so wie in einem Gemenge gemischt; aber in einem sehr wichtigen Buntte führten seine, sonst Beubant's Angaben bestätigenden Versuche zu einem abweichenden Resultat: er er= hielt aus Zink- und Rupfervitriol gemischte Krystalle, welche auch bei Abwesenheit von Eisenvitriol die Form bes letteren besaßen. Wollaston sprach gerabezu aus, daß die Frage, auf was die Krystallgestalt solcher Substanzen beruhe, zu einer sehr schwierigen geworben sei; biese Schwierigkeiten erkannte aller= bings Beubant nicht an, welcher sofort erklärte, daß aus Bint= und Rupfervitriol gemischte Arystalle von der Form des Gisen= vitriols immer auch minbestens Spuren bes letteren enthalten, und die Art, wie die Bestandtheile solcher Krystalle nach ver= änberlichen Verhältnissen mit einander vereinigt seien, teines= wegs als eine mechanische Mengung betrachtet wissen wollte, sondern sie als eine demische Mengung bezeichnete.

Namentlich für solche Berbinbungen, welche bezüglich ihrer Zusammensetzung Aehnlichkeit haben — z. B. neutrale Salze berselben Säure sind —, war die Fähigkeit des Zusammenskrystallistrens unter Annahme einer Gestalt, welche die der Einen sormgebenden Berbindung sei, beobachtet worden. Diese Aehnslichkeit der Zusammensetzung wurde aber hierfür damals kaum berücksichtigt, und Proust's Andeutungen (vgl. S. 402) wurden nicht weiter verfolgt: selbst dann nicht, als die Ausmerksamkeit bereits darauf gesenkt war, daß einzelne analog zusammengessetzte Berbindungen sehr ähnlich krystallisiren (vgl. S. 405). Daß man auch ziemlich ungleich constituirte Perbindungen — einsachere und zusammengesetztere Verbindungen von Schwesel mit Metallen z. B. — als des Zusammenkrystallisirens in solscher Weise sähig betrachtete, geht daraus hervor, wie Beu dant

für wechselnb zusammengesetzte Krystalle Gines Minerals bes Fahlerzes z. B. — bie barin gemischten Verbindungen sonbern zu können glaubte. Davon war also auch nicht die Rebe, baß man ber Beachtung ber Aehnlichkeit in ber Zusammenset= ung, welche bie Chemiker gegen 1818 schon nach chemischen Pro= portionen angaben, weiter nachgegangen ware und bag man etwa für die zusammenkrystallisirenden wasserhaltigen schwefel= sauren Salze die Frage aufgeworfen hatte, ob sie mit gleichem ober verschiebenem Wassergehalt in ben gemischten Krystallen enthalten seien; keine Aeußerung finden wir, welche uns schließen ließe, baß man bamals baran gezweifelt habe, jeber ber in einem solchen Krystalle enthaltenen Vitriole besitze barin benselben Wassergehalt, welchen er auch für sich, wenn gleich in anderer Form krystallisirenb hat. So blieb die richtigere Erkenntuiß ber Beziehungen, in welchen Krystallform und demische Zu= sammensetzung stehen, für solche gemischte Krystalle noch ver= borgen; sie blieb es überhaupt, so lange man in bem Streben nach ihr von bem krystallographisch Constatirten ausging und banach suchte, wie sich Das, was die Chemie ergebe, zu bem Ersteren stelle; sie offenbarte sich Mitscherlich's Scharfblick, als Dieser für Verbindungen, beren analoge demische Zusammen= setzung er zunächst constatirt hatte, llebereinstimmung ber Kry= stallgestalt wahrnahm und von ber so gewonnenen Grundlage aus weiter forschte.

"Daß die Uebereinstimmung vieler Erscheinungen, welche die Verbindungen, die nach gleichen Proportionen zusammengessetzt sind und gleiche Krystallisation haben, in ihrem chemischen Verhalten zeigen, sich entweder gar nicht oder nur sehr gesawungen auf die Uebereinstimmung der Krystallisation, als den Grund berselben, zurücksühren läßt; daß sie uns vielmehr auf einen viel tiefer verborgenen Grund hinzeigt, aus dem zugleich die Verbindung der Körper nach Voluminibus [b. i. nach chemischen Proportionen] und die übereinstimmende Krystallisation zu erklären ist", scheine ihm gewiß zu sein, sagte E. Mitschers

lich (1794—1863) gleich im Eingange ber Abhanblung "über die Krystallisation der Salze, in denen das Metall der Basis mit zwei Proportionen Sauerstoff verbunden ist", welche er im Dezember 1819 ber Berliner Akabemie vorlegte*). Er hatte . 1818 begonnen, die Salze der Arsensäure und der Phosphor= säure zu untersuchen — zweier Säuren, für beren jebe bamals gefunden worden war, daß sie 5 Prop. Sauerstoff auf 1 Prop. bes anderen Elementes enthalte —, und bald bie Uebereinstimm= ung der Krystallgestalt bei benjenigen Salzen bemerkt, welche die eine ober die andere Säure mit berselben Base und Wasser nach denselben chemischen Proportionen bildet; genauere krystallo: graphische Bestimmungen, die er jetzt als nothig erkannte und für welche ihm G. Rose's Anleitung und Unterstützung zu Theil wurde, stellten die Gleichgestaltigkeit dieser Salze außer Zweifel. Mitscherlich suchte erfolglos nach anberen Sauren, welche analog zusammengesett mit berselben Base gleich trystalli= sirte Salze geben; aber er erwartete nun, daß zwei analog zu= sammengesetzte Basen mit berselben Saure Salze von gleicher Krystallform hervorbringen muffen. Als Basen, welche mit berselben Säure gleichkrystallisirte Salze bilben, erkannte er zu= nächst Kali und Ammoniak; aber wenn ihm auch biese Wahr= nehmung Hoffnung auf neue Aufschlusse bezüglich ber räthselhaften Natur bes Ammoniaks versprach, war ihm boch noch werthvoller, was die Salze solcher Basen ergaben, beren Constitution bereits als festgestellt erschien: baß die Salze bes Baryts, bes Strontians und bes Bleiorybs mit benselben Sauren gleiche Krystallgestalt haben, daß ben kohlensauren Salzen bes Ralks, bes Zinkornbs, bes Eisen= und bes Manganorybuls bieselbe rhomboëdrische Krystallform zukomme, daß, wie seine Bestimmungen ihn schließen ließen, die schwefelsauren Salze bes Manganorybuls und bes Rupferorybs, sobann bie bes Gisen: orybuls und des Kobaltorybuls, endlich die des Zinkorybs, des Nickeloryduls und der Magnesia bei gleichem Verhältnisse ber

^{*)} Abhandlungen der physikalischen Klasse der K. Akademie der Wissenschaften in Berlin aus den Jahren 1818 u. 1819, S. 426.

Sauerstoffgehalte ber Säure, ber Base und bes Krystallwassers in berfelben Form krystallisiren. Jest bekam auch richtigere Deutung, was früher schon über s. g. gemischte Vitriole von ber Form bes Eisenvitriols beobachtet war, in welchen man die einzelnen Bitriole mit ungleichen Bassergehalten (nach Propor= tionen bemessen), so wie sie ihnen für ben reinen Zustanb zu= tommen, angenommen hatte; Mitscherlich zeigte, baß bie lettere Annahme ganz unrichtig ist: daß in jedem gemischten Vitriol, welcher die Krystallgestalt eines barin enthaltenen ein= fachen hat, ber Krystallwassergehalt bes letteren auch bem beigemischten zukommt, und wenn auch er fand, bag eisenfreie Rry= stalle, welche mehrere schwefelsaure Salze enthalten, die Gestalt bes Eisenvitriols haben können, so fügte er bieser seiner An= gabe noch die hinzu, daß bann jedes in einem solchen Krystall enthaltene schwefelsaure Salz ben Krystallwassergehalt bes Gisen. vitriols besitt. Enblich konnte Mitscherlich auch noch mit= theilen, daß alle die Doppelsalze, welche er aus den schwefelsauren Salzen ber zulett genannten sieben Basen mit schwefel= saurem Kali ober schwefelsaurem Ammoniak erhielt, die gleiche Krystallgestalt bei Zusammensetzung nach benselben Proportionen - nur daß bie Ammoniakverbindungen immer eine gewisse Menge Wasser mehr enthalten als die Kaliverbindungen haben.

Wie einfach und übersichtlich war jest, was vorher so viel Unklarheit und Berwickelung geboten hatte: die Zusammensetzung ähnlicher Substanzen nach benselben Proportionen bedinge gleiche Arnstallsorm, und ungleiche Arnstallisation ähnlicher Substanzen zeige Zusammensetzung nach verschiedenen Proportionen an; in Arnstallen, welche mehrere Substanzen nach versänderlichen Berhältnissen mit einander gemischt enthalten, sei nicht Eine die, welche die Gestalt bestimme und ihre Form dem Beigemischten aufzwinge, sondern die Gestalt jedes solchen gemischten Arnstalls sei die allen in demselben vorhandenen Substanzen für die Zusammensetzungen, mit welchen sie darin entshalten sind, gemeinsame, — so kann man die allgemeineren Ers

gebnisse ber Untersuchungen-, welche Mitscherlich bier vorlegte, zusammenfassen. — Bei allen Berbindungen, Mitscherlich, welche von ihm untersucht worben seien, habe er bas von ihm zuerst bei ben phosphorsauren unb arsensauren Salzen entbeckte Gesetz bestätigt gefunden: "bag nämlich, wenn zwei verschiedene Substanzen sich mit gleichen Voluminibus Proportionen] einer britten verbinden, die beiden Rorper, die aus bieser Berbindung entstehen, in allen ihren Berbindungen mit anberen Substauzen Körper hervorbringen, die nach benselben Verhältnissen zusammengesetzt sind, und daß, wenn die mit ihnen verbundene Substanz dieselbe ist, die zwei aus bieser Verbindung entstandenen Körper bieselbe Form haben, und baß biese Formen so übereinstimmenb sinb, an Werth und Anzahl ber Flächen und Winkel, daß es nicht möglich ist, irgend eine Berschiebenheit, selbst nicht einmal in ben Charafteren bie gang zufällig scheinen, aufzufinden". — Welche Erkenntniß von Wahrem murbe hier geboten, und wie vielfach war sie auf Irriges gestütt, an bessen Berichtigung Mitscherlich selbst bann so großen Antheil hatte. Denn unrichtig waren noch einzelne krystallographische Bestimmungen; ich habe auf biese, und daß sie hier selbst noch für solche Substanzen vorkommen, für welche die früheren irrigen Deutungen ihrer Krystallgestal= ten bereits Berichtigung gefunden hatten, nicht einzugehen, weil es hier nur auf Uebereinstimmung ober wesentliche Verschieben= heit ber Formen ankommt. Unrichtig war die Behauptung, baß ähnlich gestaltete analoge Verbindungen auch in ben Reigungen ber Flächen keine Verschiebenheit zeigen. Unrichtig waren einzelne chemische Bestimmungen, nach welchen z. B. bie Formverschiedenheit bes Gisen= und bes Zinkvitriols, und ber so wie der erstere oder so wie der letztere gestalteten einfachen ober gemischten Bitriole, auf einer Ungleichheit in bem Gehalt an Krnstallwasser (bem Verhältnisse bes Sauerstoffgehaltes besselben zu bem bes basischen Bestandtheiles) beruhen sollte. Solche Jrrthumer: gerade so weit sie Beschränkungen ber von Mitscherlich entbeckten Gesetzmäßigkeit ober Ausnahmen von

Iben übersehen ließen, waren gleichsam bafür nothig, Gesetmäßigkeit so bestimmt erkannt, so zuversichtlich aus= :ochen werben konnte. — Wenn hier für Salze von ana-Busammensetzung die Uebereinstimmung ber chemischen vortionen, nach welchen Säuren, Basen und Krystallwasser, olches vorhanden, in ihnen enthalten seien, als gleiche Kry= orm bedingend hingestellt murbe, so murbe boch auch ange= ieu, welche Säuren und welche Basen Salze von solcher reinstimmung ber Zusammensetzung zu bilben vermögen: Grund für die spätere Aufstellung von Gruppen s. g. orpher Säuren und Basen war gelegt. Die Möglichkeit gegeben, auf die Form auch solcher Verbindungen zu ßen, welche nicht im kryftallisirten Zustand untersucht wer= tonnen. Als sehr mahrscheinlich betrachtete es Mitscher= bamals bereits, daß alle bie schwefelsauren Salze, welche Krystallwasser nach benselben Proportionen vereinigt gleiche tallgestalt zeigen, auch wasserfrei krystallisirt gleiche Form n würben; und mit noch größerer Sicherheit sprach er babaß auch für die Basen dieser Salze gleiche Krystallform uszusehen sei. Was er für Basen von der Constitution Eisenoryduls nicht nachweisen konnte, ließ sich für solche ber Constitution bes Eisenorybs barthun: die gleiche Kry= orm bes Magneteisens und bes Automolits (Gahnits), in 1 einerseits Eisenorybul und Zinkoryb als Bestanbtheile ilten seien, welche dieselbe Krystallisation hervorbringen, te es ihm wahrscheinlich, daß auch die anderen Bestandtheile: 10xyb und Thonerbe, dieselbe Krystallisation in ihren Ber= ingen zeigen; die Darstellung bes Gisenalauns und bie reinstimmung besselben nach Form und Zusammensetzungs= iltnissen mit dem gewöhnlichen (Thonerbe-) Alaun bestät diese Voraussicht; aber die Krystallisationen der letztge= ten Orybe im freien Zustande: bie bes Eisenglanzes unb es Corunds, kommen sich auch so nahe, daß an ihrer Ueber= mmung kaum zu zweifeln sei. — Nach solchen Resultaten te Mitscherlich wohl barauf hinweisen, es werde sich

nun auch die [wechselnd gefundene] Zusammensetzung natürlich vorkommender kohlensaurer Salze, des Granats, des Glimmers und anderer Mineralien erklären lassen, und geradezu die Hossenung aussprechen, daß das Studium der Arnstallisationen jetzt eben so sicher und bestimmt als die hemische Analyse das Bershältniß der Bestandtheile der Körper angeben werde.

Ich habe mich bei bieser ersten Mittheilung Mitfcher= lich's über bie Beziehungen, welche zwischen ber demischen Busammensetzung und ber Kryftallform bestehen, etwas langer aufgehalten, benn ohne eingehenbere Angaben ist bafür, unsere Wissenschaft mit einer so wichtigen Entbeckung bereichert wurde, eine beutlichere Vorstellung nicht zu geben. 1820 wurde diese Mittheilung in weiterem Kreise bekannt, in bemselben Jahr auch burch eine Bearbeitung*), welche neben weniger erheblichen Abanderungen eine vollständigere Aufzählung ber von Mitscherlich selbst untersuchten Salze brachte, und auch einen Blick auf die Zusammensetzung und die Krystallform mehrerer anderer Verbindungen, für deren einige Mitscherlich jest bereits die Frage aufwerfen mußte, weßhalb bei ihnen, bei anscheinend gang gleicher Zusammensetzung, die Kryftallgestalten boch verschieben sind. — In einer balb folgenden Abhanblung, welche Mitscherlich 1821 ber Stockholmer Akabemie vor= legte **), stellte er gleich im Anfange berselben bestimmter bie Fragen: Haben die Verbindungen verschiedener Glemente mit berselben Anzahl Atome eines ober mehrerer anberer Elemente bieselbe Krystallform? ist die Identität der Krystallform nur burch die Anzahl der Atome bedingt? ist diese Form unab-

^{*)} In den Annales de chimie et de physique, T. XIV, p. 172, als Erste Abhandlung über die Beziehung, welche zwischen der Arystallsorm und den chemischen Proportionen existirt: über die Identität der Arystallsorm bei mehreren verschiedenen Substanzen, und über die Beziehung dieser Form zu der Anzahl der elementaren Atome in den Arystallen.

^{**)} Sie wurde in bemselben Jahr in den Annales de chimie et de physique, T. XIX, p. 350 veröffentlicht, als zweite Abhandlung über die Beziehung u. s. w.: über die arsensauren und die phosphorsauren Salze.

hängig von ber chemischen Natur ber Elemente? Der Zufall habe ihn bei seiner ersten Beschäftigung mit diesem Gegenstande nur auf Verbindungen geführt, welche alle biese Fragen bejahenb beautworten lassen, aber bei ber Fortsetzung seiner Untersuch= ungen habe er gefunden, daß Verbindungen von analoger atomistischer Zusammensetzung nicht nothwendig gleiche Krystall= gestalt haben, sondern nur solche, in welchen gewisse Elemente als entsprechenbe Bestandtheile enthalten sind. In Beziehung auf den Einfluß, den die Elemente auf die Krystallform analog zusammengesetzter Verbindungen ausüben, ordnen sie sich in Gruppen, und als isomorphe Elemente bezeichnete Mitscher= lich nun die, welche als analoge Verbindungen von berselben Rrystallgestalt bilbenb ber nämlichen Gruppe angehören. Solche sind z. B. Arsen und Phosphor, für beren analoge Verbindungen: die arsensauren und die phosphorsauren Salze er die Versuche und Beobachtungen mittheilte, welche die Uebereinstimmung ber Zusammensetzung nach demischen Proportionen und die der Krystallform außer Zweifel stellten. Jest fand er freilich für analog zusammengesetzte Salze bie lebereinstimmung ber Gestalt nicht mehr stets so vollkommen, wie er Dies vorher angenommen hatte: bei großer Aehnlichkeit ber Formen zeigten sich kleine Verschiebenheiten in ben Neigungen ber Flächen, die er nun auch für andere Fälle, wo er sie früher geleugnet hat, bestätigte, (für die kohlensauren Spathe, für den Schwerspath und den Colestin, u. a.), und er beschäftigte sich mit der Frage, auf was das Auftreten solcher kleiner Winkelverschiebenheiten bei analogen Verbindungen isomorpher Elemente — bas er immerhin noch als etwas nur ausnahmsweise Vorkommenbes betrachtete — beruhen möge; er meinte, die verschiedene chemische Natur der isomorphen Elemente konne manchmal biesen Erfolg Aber wichtig war, daß, während er sonst für jedes bedingen. arsensaure Salz ein entsprechend zusammengesetztes und gleich= gestaltetes phosphorsaures gefunden hatte, er bas s. q. saure arsensaure und bas saure phosphorsaure Natron zwar auch mit ganz analoger Zusammensetzung und bemselben Wassergehalte Ropp, Entwidelung ber Chemie. 27

trystallisirt erhielt, aber in Gestalten, welche, obgleich bemselben Rrystallsysteme zugehörig, boch unter einanber wesentlich verschiebene maren. Bei ben Bersuchen, bie Ursache bieser Ungleich heit ber Formen aufzufinden, erhielt er bas faure phosphorsaure Natron wirklich auch manchmal in berselben Krystallgestalt, die bas arsensaure Salz ihm ergeben hatte, aber ohne bag bann bie Busammensetzung bieser Krystalle bes phosphorsauren Salzes von der der vorher beobachteten und wesentlich anders gestalteten Krystalle besselben Salzes verschieben gewesen ware. 213 festgestellt betrachtete Mitscherlich jest, daß eine Berbindung, welche aus ben nämlichen Elementen nach benselben demischen Proportionen zusammengesetzt ist, je nach ber Anordnung ber zwei wesentlich verschiebene Krystallformen annehmen fönne. Und hierin sah er auch sofort die Ursache, analog constituirte und selbst isomorphe Elemente enthaltende Verbindungen nicht immer dieselbe Krystallgestalt zeigen: die kohlensauren Salze bes Baryts und bes Strontians eine anbere, als die ber Magnesia und bes Eisenoryduls; die Berschiebenheit ber Form musse hier auf ber relativen Stellung ber Atome beruhen, und Das sei barans zu beweisen, baß dieselbe Verbindung, der kohlensaure Ralk, zwei wesentlich verschiedene Rrystallsormen annehmen könne und als Arragonit mit ben ersteren, als Kalkspath mit den letteren tohlensauren Salzen gleichgestaltet sei. — Das Gesetz für die Beziehung zwischen ber chemischen Zusammensetzung und der Krystallform lasse sich jett folgender Maßen aussprechen: Dieselbe Auzahl elementarer, in berselben Weise verbundener Atome bringt dieselbe Krystallform hervor; und dieselbe Krystallform ist unabhängig von der cemischen Natur ber Atome, und nur bedingt durch die Anzahl und relative Stellung ber Atome.

So war jest die Chemie mit einer Erkenntniß bereichert, welche Berzelius gleich 1821 als die wichtigste Entdeckung bezeichnete, die seit der Aufstellung der Lehre von den chemischen Proportionen gemacht worden sei, und als eine, deren diese Lehre zu ihrer Ausbildung nothwendig bedurft habe. Wie von

Vertretern der älteren Ansichten erfolgloser Widerspruch gegen diese Erkenntniß versucht und wie die letztere, die alsbald für die Erklärung der wechselnden Mischung gewisser Mineralien bas von Mitscherlich 1819 Gehoffte (vgl. S. 431 f.) bewährte, burch Untersuchung natürlich vorkommenber und künst= lich bargestellter Verbindungen bestätigt und erweitert wurde, brauche ich hier nicht im Ginzelnen zu besprechen, höchstens bezüglich ber später als Lehre vom Dimorphismus bezeichneten Er= weiterung des Wissens noch hinzuzufügen, daß Mitscherlich selbst balb für einen unzerlegbaren Körper auffanb, was bis bahin nur gleich zusammengesette Verbindungen hatten vermuthen ober ersehen lassen. Für ben Schwefel zeigte er 1823*), bemselben je nach ber Krystallisation unter verschiebenen Um= ständen wesentlich verschiebene Gestalten zukommen, und als etwas thatsächlich Erwiesenes konnte er jest es ansehen: baß ein und berselbe Körper, gleichgültig ob er zusammengesett ist ober einfach, zwei verschiebene krystallinische Formen annehmen kann.

Die Untersuchungen von Mitscherlich, über die ich hier zu berichten hatte, waren diejenigen, mit welchen dieser Forscher seine ersolgreiche wissenschaftliche Laufbahn begann. Von gleicher Bebeutung waren sie für die Shemie wie für die Mineralogie, welche letztere außerdem bald (1823) Mitscherlich den Nachweis verdankte, daß Silicate, die mit natürlich vorkommenden ganz übereinstimmen, auch künstlich gebildet werden können. An jene ersten Leistungen schlossen sich dann noch zahlreiche andere Arbeiten an, die gleichfalls die Beziehungen der Krystallsorm zu der Zusammensetzung zum Gegenstande hatten: die Kennteniß, welche Körper isomorph, welche dimorph sind, und welche Umstände auf die Zusammensetzung (den Krystallwassergestalt z. B.) und die Krystallsorm einer Verbindung von Einsluß

^{*)} Abhandlungen der physitalischen Klasse der K. Alademie der Wissenschaften in Berlin aus den Jahren 1822 u. 1823, S. 43 (über die Körper, welche in zwei verschiedenen Formen krystallisiren); auch Annales de chimie et de physique, T. XXIV, p. 264.

find, vervollständigten. Für viele Substanzen, namentlich kunftlich barzustellenbe, lehrte Mitscherlich bie Krystallgestalt kennen; seine genaueren Messungen ließen ihn (1823) ben Ginfluß entbecken, welchen die Temperatur auf die Größe ber Wintel an gewissen Arystallen ausübt. Für viele Berbind: ungen bestimmte er die Zusammensetzung, und von besonderer Bichtigkeit gerabe für bie Beziehungen, welche bie Busammensetzung und die Krystallform verknüpfen, waren seine Entbedung ber Selenfaure (1827) und bie Unterscheibung ber beiben Sauren Nach anberen Richtungen forberte er bes Mangans (1830). unsere Wissenschaft in hervorragender Weise burch seine Untersuchungen über bas specifische Gewicht von Dampfen (1833) und (von demselben Jahre an) durch Arbeiten auf bem Gebiete ber organischen Chemie. Ich werbe an die Resultate einzelner bieser Untersuchungen später noch zu erinnern haben; jest haben wir zu betrachten, wie nach ber Entbedung bes Jomorphismus die Ansichten über die ben Glementen beizulegenden Atomge: wichte sich gestalteten.

Mitscherlich selbst schloß sich bei ber Darlegung ber ersten Früchte seiner Forschungen ben Unsichten an, welche Berzelius bezüglich ber Zusammensehung der Verbindungen nach chemischen Proportionen aufgestellt hatte. In seiner 1819 vorgelegten Abhandlung (vgl. S. 409 f.), in welcher er noch nicht auf Grund des von ihm Gefundenen zu Gunsten der atomistischen oder der, der letzteren gegenüber in Deutschland noch vielssche sehrlichen dynamischen Theorie zu entscheiden wagte, saste er die Gewichtsmengen, nach welchen sich die Elemente vereinigen, geradezu als Volume der letzteren auf, so wie es einige Jahre vorher Berzelius (vgl. S. 362 ff.) gethan hatte, der jedoch damals die schon vorher anerkannte atomistische Theorie als die Grundlage der Lehre von den chemischen Proportionen stärker hatte hervortreten lassen (vgl. S. 372 f.); auf diese Theorie stützte sich auch Wittscherlich von 1821 an rückhaltlos. Jene

Gewichtsmengen ober Proportionen nahm ber Lettere 1819 ben Atomgewichtsbestimmungen Berzelius' entsprechend an, für welchen also z. B. die richtige Zusammensetzung bes Zinkvitriols sich burch ZnO2, 28O3 + 14H2O ausbrückte; boch gab Witscher= lich ben Wassergehalt bieses Salzes, ben Sauerstoffgehalt bes Wassers auf den der Base als Einheit beziehend, zu 7 Proportionen an, und ähnliche, gleichsam abkurzende Angaben finden sich da schon bei ihm für andere krystallwasserhaltige Wichtiger ist, daß Mitscherlich die Fähigkeit zweier Körper, gleichgestaltete ähnliche Verbindungen zu bilben, als Beweis bafür hinstellte, baß bie Zusammensetzung jener Körper nach Proportionen dieselbe sei. Wenn Berzelius (vgl. S. 374 ff.) auf Grund ber Sauerstoffprogression für bie Orybationsstufen bes Eisens bas Eisenorybul als 2, bas Eisenoryb als 3 At. Sauerstoff auf 1 At. Gisen enthaltenb betrachtet, wegen des ähnlichen chemischen Verhaltens des Zinkoryds und bes Eisenorybuls auch in bem ersteren 2 At. Sauerstoff, unb in ber Thonerbe wegen ber Sauerstoffverhaltnisse ihrer Verbind= ungen 3 At. Sauerstoff auf 1 At. Metall angenommen hatte, so erhielten diese Ermittelungen, so weit sie gleichartige Con= stitution gewisser Orybe betrafen, jest eine glänzende Bestäti= gung baburch, baß Mitscherlich als aus seinen Untersuch= ungen hervorgehend angab, alle analogen Berbindungen bes Gisenorybuls und bes Zinkorybs wie auch bie bes Gisenorybs und der Thonerbe, und diese beiben letteren Basen selbst, seien gleichgestaltet. Aber auch die für jedes einzelne dieser Oryde Berzelius damals angegebene Zusammensetzung nach demischen Proportionen betrachtete Mitscherlich als durch ben Ersteren außer Zweifel gestellt; überhaupt bot die Entbeckung bes Jomorphismus zunächst keinen Anlaß, an Berzelius Bestimmungen ber Atomgewichte ber Glemente Etwas zu änbern, sofern diese Bestimmungen und die ihnen entsprechend anzunehmenben Zusammensetzungsverhältnisse für bie Verbinbungen mit Allem, was zuerst über isomorphe Verbindungen bekannt wurde, in Einklang standen.

Etwa zehn Jahre später, als ber Jomorphismus noch vieler anderer Verbindungen und u. a. auch der der chromsauren und ber schwefelsauren Salze erkannt war, wurben sich solche Alenderungen als nöthig erwiesen haben, wenn Berzelius noch an den Bestimmungen, wie er sie 1818 gegeben ober so wie vorher gelassen hatte (vgl. S. 376), festgehalten und z. B. noch die Chromsäure als CrOe neben der Schwefelsäure als 80° betrachtet hätte; aber ba hatte Berzelius bereits für viele Elemente die Atomgewichte anders angenommen als früher. Merkwürdig ist es in der That, wie seine Ansichten über die Atomgewichte nicht etwa nur bafür ausreichten, daß sie den zuerst bekannt geworbenen Fällen von Jomorphismus genügten, sondern daß er selbst sie dann in einer Weise modificirte, welche sie nun auch neuen, und zwar erst nachher erkannten Fällen von Jomorphismus genügen ließ. — 1826 veröffentlichte Berzelius die Ergebnisse, zu welchen ihn bei ber Bearbeitung einer neuen Auflage seines Lehrbuchs ber Chemie eine Revision alles Dessen geführt hatte, mas zur Beurtheilung ber Atomgewichte der Elemente dienen könne *). Er hob hier hervor, welche Unsicherheit baraus hervorgehe, wenn man für jebe Berbindung aus zwei Glementen, für die nur Vereinigung nach Einem Verhältnisse zur Zeit bekannt ist, annehmen wolle, daß in ihr 1 Atom des einen auf 1 At. des anderen Elementes komme, und er erörterte bann, welche Anhaltspunkte für bie Ermittelung ber atomistischen Zusammensetzung von Berbinbungen und der Atomgewichte der Elemente verlässigere Resultate ver-Resultate, welche keinem Zweifel unterworfen seien, sprechen. erhalte man nur da, wo man bestimmen könne, nach welchem Bolumverhältniß sich gasförmige Elemente vewinigen; daß gleiche Volume der Elemente im Gaszustand gleich viele Atome in sich enthalten, wurde da noch von ihm ganz allgemein als

^{*)} Poggendorf's Annalen der Physik und Chemie, Bd. VII, S. 397, Bd. VIII, S. 1 und 177: über die Bestimmung der relativen Anzahl von einfachen Atomen in chemischen Berbindungen.

etwas Zuverlässiges hingestellt, und ben Chemikern (und nament= lich Thomson), welche baran nicht glaubten (vgl. S. 359 und 381), vorgeworfen, daß sie auch bezüglich dieses einzig sicheren Verfahrens ben Samen bes Zweifels auszustreuen versucht haben. Für die weitaus größere Zahl von Elementen, welche nicht für sich in bem Gaszustand untersucht werben können, geben die Betrachtung der Sauerstoffmengen in ihren verschie= denen Orybationsstufen und der Verhältnisse ber Sauerstoffgehalte in den Verbindungen berselben, die Beachtung, welche Mengen von ihnen sich isomorph zu vertreten vermögen, und lettlich auch die des Dulong=Petit'schen Gesetzes Anhalts= punkte. Für die Chromsäure fand jest Berzelius ben Um= stand, daß in ihren neutralen Salzen ber Sauerstoffgehalt ber Base ein Dritttheil von dem der Säure ist, so wie in benen ber Säuren R+30, entschieben bafür sprechenb, auch ihr komme diese Constitution und die Formel CrOs, dem Chrom= ornb bie Formel Cr2O8 zu, bem Chrom ein nur halb so großes Atomgewicht, als er früher bafür angenommen hatte, aber auch benjenigen Metallen, beren Orybe mit bem Chromoryb isomorph sind, wie Aluminium ober Gisen, und endlich auch ben Metallen, beren Orybe mit bem Eisenorybul, jest FeO, isomorph sind. So ergebe sich, daß man die stärkeren Basen als aus 1 At. Metall und 1 At. Sauerstoff zusammengesetzt anzusehen habe, und banach seien die Atomgewichte ber Metalle zu berechnen. Einen überzeugenden Grund bafür, daß die sich jest halb so groß, als früher angenommen war, ergebenben Atomgewichte ber Metalle die richtigen seien, sah Berzelius nun auch barin, baß bann die Wärmecapacität ber Atome bes Schwefels und ber meisten Metalle sich annähernd gleich groß herausstellt; einige Elemente machten allerbings immer noch Ausnahmen von bem Dulong = Petit'schen Geset. Ohne weiter auf Ginzelnheiten einzugehen lasse ich nur für die Elemente, beren Atomgewichte ich nach Berzelius' Annahmen im Jahre 1818 S. 376 angegeben habe, und wenige andere die Bestimmungen hier folgen, zu welchen er 1826, wieberum für O = 100 (und eingeklammert für O = 8) kam:

```
(103,6)
                                          Pb 1294,5
                                (47,9)
                     Mo
                         598,5
     6,24
          (0,499)
H
                                                     ( 58,8)
                                              735,3
                         351,8
                                          8n
                                (28,1)
    76,44 (6,11)
                     Cr
C
                                                     (27,1)
                                              339,2
                                          Fe
                                (97,2)
          (16,10)
                     Pt 1215,2
   201,2
8
                                              403,2
                                                     (32,3)
                     Au 1243,0 (99,4)
                                          Zn
N
   88,52
          (7,08)
                                                     (20,5)
                     Ag 1351,6 (108,1)
                                              256,0
                                          Ca
         (17,70)
Cl 221,3
                     Hg 1265,8
                                              290,9
                                                     (23,3)
   196,2
          (15,70)
                               (101,3)
                                          Na
P
                                                     (39,2)
                                              489,9
                     Cu 395,7 (31,7)
As 470,0
          (37,60)
                                          K
```

Berzelins selbst sagte, daß ihn zu ber Abanderung seiner Ansichten hauptsächlich die Beachtung Dessen, mas ben 3jomorphismus betreffe, veranlaßt habe, und daß bei ben neuen Festsetzungen der Atomgewichte ihm vor allem Anderem die Sauerstoffverbindungen des Chronis (und die, damals aber nicht alle richtig ermittelten bes Mangans) bafür bestimmend gewesen seien, wie man sich die atomistische Constitution ber Metall= orybe zu denken habe; welchen Werth er auf das Zutreffen bes Dulong=Petit'schen Gesetzes legte, haben wir auch so eben Aber die ganze Auffassung der Constitution vieler Berbindungen murbe nun eine einfachere: bei ber Unnahme, baß in den stärkeren Basen gleich viele Atome Metall unb Sauerstoff mit einander verbunden seieu, stellten sich auch die zahlreichen neutralen Salze ber Metallorybe, in welchen früher von Berzelius auf 1 At. Base 2 At. Säure angenommen worden waren, jest als gleich viele Atome Base und Gaure enthaltend hin. Go, wie er es jest that, sei die atomistische Constitution vieler Metalloryde und ihrer neutralen Salze freilich schon von Anderen betrachtet worden — ich brauche nicht daran zu erinnern, daß Wollaston, Thomson, Prout, L. Gmelin 3. B. Dies gethan hatten -, meinte Berzelius 1827*), aber wenn es ein Gluck sei, bas Richtige zu finden, so sei bas eigentlich Werthvolle doch erst der Beweis der Richtigkeit. Etwas von Annäherung an die, von Anderen bamals gemachten Annahmen für die Atom= ober Mischungsgewichte der Glemente und gleichartigere Formulirung solcher Verbindungen, für welche Aehnlichkeit der Zusammensetzung oder bes Verhaltens anzu-

^{*)} In seinem Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Wissenschaften, VII. Jahrgang (für 1826), S. 70.

erkennen war, ohne daß sie Berzelius als analog constituirte betrachtete, murbe baburch vermittelt, bag Dieser für zwei Atome eines Elementes, namentlich wenn biese nach seinen Annahmen in solchen Berbinbungen Einem Atom eines anberen entsprechen, bas burchstrichene Zeichen in Anwendung brachte; übersichtlicher stellten sich neben PbO bie Formeln Pb El und HO, als Pb Cl2 und HO. Biele Berbindungen erhielten jest Formeln, welche ohne diese Abkürzung geschrieben die früher (vgl. S. 370) als unzulässig betrachtete Halbirbarkeit*) stärker hätten hervortreten lassen: HGl, HNG, NH3 statt H2Cl2, H2N2C2, N2H6 u. s. w.; diese Formeln, an ber Stelle ber halbirten HCl u. s. w., boten ben Vortheil, die Quantitäten ber burch sie bezeichneten Körper anzugeben, welche ben burch bie einfachsten Formeln anberer ähnlich wirkenber Körper ausgebrückten Mengen berselben ber Wirkungsgröße nach entsprechen: die Quantitäten, welche Wol= laston, Thomson, L. Smelin u. A. unter Annahme zwei= fach so großer Atomgewichte für Wasserstoff, Chlor, Stickstoff im Vergleiche zu dem des Sauerstoffs geradezu durch die Formeln HCl, HNC2, NH3 angaben.

Berzelius hielt an seinen Atomgewichtsbestimmungen für die so eben genannten Elemente auf Grund seiner noch un= erschütterten lleberzeugung (vgl. S. 420) fest, daß bei diesen gasförmigen unzerlegbaren Körpern bas Berhältniß ber Gewichte

^{*)} Bezüglich dieses Punktes war aber jest Berzelius ganz anderer Meinung als früher. "Die Vermuthung, daß eine Berbindung von 1 At. eines Elementes mit 1 At. eines anderen in ber Ratur nicht existire, obgleich sie es nach unseren Rechnungen thut, kann einigen Grund darin bekommen, daß ein solches, aus zwei Spharen zusammengesetztes Atom nur eine lineare Dimension haben wurde, mahrend bagegen aus 3, 4, 5, 6 u. s. w. Spharen Rörper entstehen, welche, wenn ich so sagen barf, ben Reim zu der bestimmten mathematischen Figur enthalten, bie an ihren Arpstallen in so großer Regelmäßigkeit wahrzunehmen ist". So sprach sich Berzelius 1826 (in Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie, Bd. VII, E. 416) und noch später (z. B. 1835 in der britten Auflage seines Lehrbuchs ber Chemie, Bb. V, S. 93 f.) aus.

gleicher Volume auch bas ber Atomgewichte sei, und an biese, seiner Ansicht nach sichersten Bestimmungen lehnte er andere barauf hin an, baß für analog sich verhaltende Verbindungen bieselbe atomistische Constitution zu vermuthen sei; seine Annahme für das Atomgewicht des Phosphores suste z. B. namentlich auch darauf, daß dem mit Wasserstoffsäuren verbindbaren Phosphorwasserstoff dieselbe atomistische Constitution zukomme, wie dem Ammoniak. — Aber in demselben Jahre, 1826, wurde das als sicherst betrachtete Fundament seiner Atomgewichtsbestimmungen erschüttert. Dumas begann in diesem Jahre seine Untersuchungen über das specifische Gewicht von Dämpsen — Untersuchungen, bei welchen er das von ihm ausgesonnene und seitbem so ost benutzte Versahren in Anwendung brachte.

Die Abhanblung *), in welcher Dumas im Anfange bes Jahres 1827 bie ersten Resultate seiner Versuche über biesen Gegenstand kennen lehrte, hatte ausbrucklich bie Erörterung ei= niger Punkte der atomistischen Theorie zum Gegenstand, und namentlich die Ermittelung der Atomgewichte einiger unzerleg= baren Körper. Die im Allgemeinen bisher bezüglich bieser Ge= wichte erlangten Resultate betrachtete Dumas als unsichere; zuverlässigere Resultate erhalte man burch bie birecte Ermittelung ber specifischen Gewichte ber Elemente für ben elastisch-flussigen Bustand ober burch bie indirecte Ableitung jener Gewichte für die Elemente aus benen der Verbindungen derselben. pere's theoretische Betrachtungen erinnerte Dumas (auch Avogabro's erwähnte er einmal): baß man bei ber Annahme, in allen elastischen Flüssigkeiten seien (für dieselben äußeren Umstände) die Molecule gleich weit abstehend und also in gleichen Volumen in gleich großer Anzahl enthalten, auch die Molecule der unzerlegbaren Gase als einer noch weiteren Theilung fähig betrachten musse; und er hob hervor, daß sich zur Zeit noch nicht angeben lasse, aus wie vielen kleinsten Theilchen die Molecule ber elementaren Gase bestehen. Die so lange vernach=

^{*)} Annales de chimie et de physique, T. XXXIII, p. 337: Abshandlung über einige Punkte ber atomistischen Theorie.

lässigt gebliebene Unterscheibung ber physitalischen Molecüle und ber chemischen Atome trat wieder hervor: uns jetzt aller=bings deutlicher als ben meisten bamaligen Chemikern, welche theilweise badurch zu einer Nißbeutung veranlaßt sein mochten, daß Dumas in seiner Darlegung die physikalisch kleinsten Theilchen und die chemisch kleinsten Theilchen und die chemisch kleinsten Theilchen nicht consequent durch besondere Benennungen unterschied: beide bezeichnete er als Molecüle, die letzteren auch als Elementarmolecüle, die ersteren auch als Elementarmolecüle, die ersteren auch als Atome*). Zunächst stellte Dumas an eine

^{*)} Den von ihm getheilten Ansichten über bie Constitution ber Gase entspreche es, sagte z. B. Dumas, bas Wasser als aus 1 At. Wasserftoff und 1/2 At. Sauerstoff, die Chlorwasserstoffsaure als aus 1/2 At. Chlor und 1/2 At. Wasserstoff bestehend zu betrachten; was Berzelius (in Dessen Jahresbericht, VII. Jahrgang, S. 80) zu ber Bemerkung veranlaßte: sonst sei gewöhnlich eine Hypothese, sobald fie zu einer Absurdität führte, als widerlegt angesehen worden. — Auch in dem I. Bande seines Lehrbuchs ber angewandten Chemie, 1828, bezeichnete Dumas bie Theilchen eines gasförmigen Körpers, auf beren Bahl und Abstand bas Bolum beruht, als Atome. Biehe man in Betracht, daß verschiedene Gase sich bezüglich ber Einwirfung ber Temperatur und bes Druck in gang gleicher Beise verhalten, so werde man zu der Folgerung veranlaßt, daß in den Gafen allgemein für gleiche außere Umstände ber Abstand ber Atome ein gleich großer sei oder daß gleiche Bolume verschiedener Gase dieselbe Anzahl Atome einschließen. Das relative Gewicht ber s. g. Atome verschiebener elementarer Gase sei in einzelnen Fällen birect (aus ber Ermittelung der specifischen Gewichte), in anderen Fällen aus Boraussepungen bezüglich der Bolumzusammensetzung gasförmiger Berbindungen indirect abzu-Aber diese Atome seien, wie die Berdoppelung bes Bolums bei leiten. dem Uebergange von Chlorgas in Chlorwasserstoffgas ober von Sauerstoffgas in Basserbampf u. s. w. schließen lasse, noch weiter theilbar: sie seien physikalische Theilchen, welche die Warme bei ber Gas- ober Dampfbilbung von einander zu trennen vermöge, aber fähig, burch chemische Einwirkung noch weiter zertheilt zu werden. Zu je einem s. g. Atom ober physikalischen Theilchen sei eine ganze und wahrscheinlich sehr kleine Anzahl chemischer Theilchen vereinigt; aber diese Anzahl sei nicht zu bestimmen, und man musse sich mit ber Kenntniß ber relativen Gewichte der physikalischen Theilchen oder Atome (unserer Molecule) begnügen. ben in biesem Sinne aufgefaßten Atomen brachte Dumas bamals auch Das in Beziehung, was Dulong und Petit über bie gleiche Barmecapacität elementarer Atome für ben starren Zustand und Mitscherlich über isomorphe Bestandtheile als atomistisch analog constituirte gefunden hatten.

chemische Formel die Anforberung, daß sie angebe, wie viel von ben Bestandtheilen zu Einem Volum einer Verbindung, gasförmig genommen, zusammentrete. Dazu, die Angabe dieser Busammensetzung ber Verbindungen nach Bolum in weiterem Umfang als bisher zu ermöglichen, sollten Dumas' neue Bestimmungen bienen. Für bas Job fanb er bas specifische Gewicht bes Dampfes im Wesentlichen Gan-Lussac's Boraussagung (vgl. S. 371) und Berzelius' Annahme bes Atom= gewichtes dieses Körpers (bamals 61,5 für O = 8) entsprechenb, aber für ben Quecksilberbampf ein specifisches Gewicht, welches sich zu bem bes Sauerstoffgases fast genau wie 50,5 zu 8 verhielt — Berzelius nahm bas Atomgewichtsverhaltniß bieser beiben Elemente früher wie 202 zu 8, 1826 wie 101 zu 8 an —; Dumas selbst verschob die Folgerungen aus dieser Thatsache bis zu einer umfassenberen Untersuchung ber Quecksilberverbinbungen. Wie viel Ein Volum einiger anderer Elemente im Gaszustanbe wiege, suchte er aus ber Dampfbichte ihrer Berbindungen unter ber Voraussezung bes Volumverhaltnisses, nach welchem bie Bestandtheile zu ihnen zusammengetreten seien, abzuleiten; für unsere Betrachtung ist ein Verweilen bei ben Bahlen, zu welchen er kam: wie einzelne berselben ben neueren Atomgewichten Berzelius' entsprachen und andere nicht, un= nothig, benn hier kommt es uns barauf an, was birecte Bestimmungen ber specifischen Gewichte von Glementen im elastisch= flussigen Zustande bezüglich der ben letteren beizulegenden Atom= gewichte ergaben. — Berzelius meinte icon 1827*), bas bem Quecksilber nach ber Dampfbichte besselben zukommenbe Atomgewicht wurde boch die Verbindungsverhältnisse vieler Verbinbungen sehr complicirt ausfallen lassen; aber balb ergab sich ihm noch mehr Grund, baran zu zweifeln, daß bas Verhältniß ber für gas= ober bampfformige Glemente gefundenen specifischen Gewichte bas ber Atomgewichte mit Sicherheit angebe.

^{*)} In seinem Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Wissenschaften, VII. Jahrgang, S. 82.

Dumas bestimmte 1832 *) bie Dampfbichte bes Phosphors und die des Schwefels und fand die erstere (ich beziehe die Resultate stets auf das specifische Gewicht des Sauerstoff= gases = 8) = 31,4, die lettere = 48 nahezu, mahrend Ber= zelius bamals (für O=8) bie Atomgewichte P=15.7. 8 = 16,1 und Hg noch = 101,3 setzte, das Queckfilberoryd als HgO, die Phosphorsaure als P2O5, den Phosphorwasserstoff als P'He, die Schwefelsäure als 803 betrachtete. bei welchem jett die Unterscheibung zwischen Moleculen und Atomen wieber etwas zurücktrat, glaubte, bag man für Quecksilber und Phosphor die Atomgewichte den specifischen Gewichten entsprechend zu setzen, die eben genannten Verbindungen als Hg2O, PO5, PH6 zu betrachten habe und die Voraussehungen, daß die Quecksilberverbindungen mit den Verbindungen anderer Metalle, die Verbindungen des Phosphors mit benen bes Stickstoffs analoge atomistische Constitution haben, fallen lassen musse; aber bafür, daß man consequenter Beise auch bem Schwefel bas ber für ihn bestimmten Dampfbichte entsprechende Atom= gewicht beizulegen habe, sprach er sich boch nicht aus, sondern er meinte, hier möge etwas Ausnahmsweises vorliegen und bei anderen Temperaturen (die er freilich niedriger, als seine Ver= suchstemperaturen, nicht höher vermuthete) moge sich bie Dampf= bichte bes Schwefels 1/3 so groß als die von ihm gefundene er= geben. — Berzelius sah aber hierin einen Anhaltspunkt bafür, daß auch für die vorgenannten Glemente: Quecksilber und Phosphor, die vorher von ihm angenommenen Atomgewichte beizubehalten seien. Er machte 1833 **) geltend, daß das Zu= geständniß einer Ausnahme auch in sich schließe, daß die Mog= lichkeit mehrerer zugegeben sei, und unter Erinnerung baran, daß die aus den specifischen Gewichten ber Elemente im dampf= jörmigen Zustande zu folgernden Atomgewichte berselben theilweise auch mit dem Dulong=Petit'schen Geset, so wie auch

^{*)} Annales de chimie et de physique, T. XLIX, p. 210 u. T. L, p. 170.

^{**)} In seinem Jahresbericht, XIII. Jahrgang, S. 61.

mit ben auf Grund ber Bergleichung ber Berbindungen vom rein chemischen Gesichtspunkt aus abgeleiteten in Widerspruch stehen, sah er es jetzt als durch Dumas' Resultate bewiesen an: daß sich die specisischen Gewichte der Elemente für den elastisch=stüssischen Zustand nicht nothwendig wie die Atomgewichte derselben verhalten, und ganz besonders gelte Dies für diesenigen Elemente, welche nicht permanent gassörmig seien. Es gede keinen absolut verlässigen Anhaltspunkt für die Bestimmung der Atomgewichte; Alles, was auf die letzteren könneschließen lassen, sei in Betracht zu ziehen, und das am Sichersten zum Ziele Führende bleibe die Beachtung der multiplen Berhältnisse, nach welchen sich die Elemente zu mehr oder weniger zusammens gesetzen Berbindungen vereinigen.

So war auch das Hülfsmittel für die Bestimmung der Atomgewichte der Elemente ein unzuverlässiges geworden, welches Berzelius wenige Jahre vorher (vgl. S.420) als das einzige ganz sichere betrachtet hatte. Auch Mitscherlich, welcher die Bestimmungen des specifischen Sewichtes von Dämpsen fortsetzte, die von Dumas bezüglich des Quecksilbers, des Phosphors und des Schwesels erhaltenen Resultate bestätigte und das specifische Sewicht des Bromdampses (zu 40, wenn das des Sauerstossgases = 8) und des Arsendampses (zu 40, wenn das des Sauerstossgases = 8) und des Arsendampses (zu 75 ungefähr) ermittelte, sprach sich 1833*) dahin aus, daß dei den einsachen wie dei den zusammengesetzten Gasen die Anzahl der in gleichen Volumen enthaltenen Atome nicht immer gleich groß sei, wohl aber diese Anzahlen stets in einsachen Verhältnissen unter einsander stehen.

Damit war man im Princip barauf zurückgekommen, wie Thomson schon 1816 (vgl. S. 381) die Beziehungen zwischen Atomgewicht und Volumgewicht bei Gasen aufgefaßt hatte, und

^{*)} Abhandlungen der physikalischen Klasse der A. Akademie der Wissenschaften zu Berlin aus dem Jahre 1833 (Ueber das Berhältniß des specifischen Gewichtes der Gasarten zu den chemischen Proportionen); auch in Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie, Bd. XXIX, S. 193.

von diesem Gesichtspunkt aus mare für Berzelius eigentlich jest nichts mehr Dem im Wege stehenb gewesen, nun auch für Basserstoff, Chlor, Stickstoff zuzugeben, daß gleiche Volume bieser Gase eine andere Anzahl Atome enthalten können, als ein eben so großes Volum Sauerstoffgas, und die Atomgewichte Dieser Elemente — in Uebereinstimmung mit den benselben von so vielen Chemikern beigelegten Atom=, Aequivalent= ober Ber= bindungsgewichten — so groß anzunehmen, daß analogen Was= serstoff = und Metallverbindungen ober analogen Chlor= und Sauerstoffverbindungen basselbe atomistische Zusammensetzungs= verhältniß zukomme. Aber Berzelius ging auf eine solche Abanderung der von ihm vorher für jene Elemente abgeleiteten Atomgewichte nicht ein. Was er 1826 (vgl. S. 420) bezüglich ber Erkenntniß bes atomistischen Zusammensetzungsverhältnisses von Verbindungen aus der Kenntniß der Volumverhältnisse, nach welchen sich die gasförmigen Elemente verbinden, und bezüglich ber Ableitung ber Atomgewichte ber letteren gesagt hatte, wiederholte er noch 1835 *) wörtlich, mit der einzigen Beschränkung, daß er jest nur von permanent gasförmigen Glementen sprach, und für nicht permanent gasförmige (für Dampfe) sah er es als wahrscheinlich an, bei ihnen könne bas Verhältniß zwischen Volum und Atomenanzahl Veränderlichkeiten unter= worfen sein. Was von älteren und neueren Bestimmungen ber specifischen Gewichte permanenter und condensirbarer elementarer Gase (resp. Dämpfe) ben früheren Atomgewichtsannahmen ent= sprach, wurde noch als denselben zu Grunde liegend oder sie bestätigend hingestellt; was ihnen nicht entsprach, als Beispiele für Ausnahmen abgebend. Und merkwürdig ist wiederum, wie die von Berzelius 1826 abgeleiteten und dann festgehaltenen Atomgewichte Thatsachen entsprachen, welche erst später aufgefunden wurden: so dem, nachher als für die Festsetzung des Atomgewichtes des Chlors so wichtig betrachteten Jomorphismus ber überchlorfauren und ber übermangansauren Salze, welchen Mitscherlich 1830 entbeckte und 1832 specieller barlegte.

^{*)} In dem V. Bande der britten Auflage seines Lehrbuchs der Chemie.

Allgemeine Annahme für die Angabe der Zusammensetzung der chemischen Verbindungen fanden aber bei den Chemikern um jene Zeit die Berzeliuß'schen Atomgewichte nicht; so wie früher (vgl. S. 382 ff.) gaben Viele anderen Zahlen dafür den Vorzug. Nur bezüglich weniger Repräsentanten unserer Wissenschaft darf ich hier darauf hinweisen, wie ihre Ansichten hierüber gegen oder bald nach 1830 weniger oder mehr von den durch Berzeliuß vertretenen abwichen.

Darauf, daß H. Davy seine s. g. Proportionen beibehielt, brauche ich nach bem S. 387 Gesagten nicht zurückzukommen.

Dumas hob 1828 in bem I. Banbe seines Lehrbuchs ber angewandten Chemie, ba wo er von ben Verbindungsgewichten ber Körper handelte, den Begriff bes Aequivalenzverhältnisses auch für chemische Elemente scharf hervor: als Verbindungs= gewicht eines Metalles die Menge besselben genommen, welche sich mit 100 Gewichtstheilen Sauerstoff zu bem niebrigsten ba= sischen Oryde des betreffenden Metalles vereinigt; als Verbind= ungsgewicht eines saurebilbenben Elementes bie Gewichtsmenge besselben, die in einer Quantität Säure enthalten ist, durch welche eine, 100 Gewichtstheile Sauerstoff einschließenbe Menge Base neutralisirt wird. Aber von diesen Verbindungsgewichten ber Elemente murben die relativen Gewichte ber Atome berselben, in bem bereits S. 424 f. erläuterten Sinn, unterschieben. da von Dumas angenommenen Atomgewichte stimmten für weitaus die Mehrzahl ber Elemente mit ben von Berzelius 1826 adoptirten im Wesentlichen überein, und von ben Abweich= ermähne ich hier nur bes für Quecfsilber entsprechenb ber Dampfdichte (vgl. S. 426 f.) und bes für Kohlenstoff an= gegebenen Atomgewichtes. In Einklang mit Gap=Lussac's Voraussetzung (vgl. S. 371) bezüglich ber Dampfbichte bes Rohlenstoffs sette Dumas bas Atomgewicht bieses Glementes halb so groß (C=3, für O=8), als Dies Berzelius unb die meisten anderen Chemiker thaten, und er betrachtete 1 At. Kohlensäure als 1C + 10, 1 At. Kohlenoryb als 2C + 10, 1 At. ölbilbenbes Gas als 2C+2H einschließend u. s. w.

Diese Annahme für das Atomgewicht des Kohlenstoffs lag den Angaben über die atomistische Zusammensetzung von Koh-lenstoffverbindungen zu Grunde, welche außer von Dumas selbst auch von mehreren anderen französischen Chemikern um und nach 1830 gemacht wurden *).

Gay=Lussac selbst hielt damals in seinen Vorlesungen über Chemie **) an jener Voraussetzung bezüglich ber Dampf= dichte des Kohlenstoffs fest, wo es sich ihm um Angabe ber Zusammensetzung von Verbindungen dieses Elementes (z. B. des Zuckers) nach Volumen der Bestandtheile handelte; aber die Gewichte, welche er als Atomgewichte bezeichnete, standen keines= wegs im Verhältnisse ber gefundenen ober vermutheten spe= cifischen Gewichte ber Elemente für ben Gaszustanb. Atom= gewichte, Aequivalentgewichte, demische Proportionen waren ihm gleichbebeutenbe Ausbrucke; in den basischen Oryben nahm er im Allgemeinen 1 At. Metall und 1 At. Sauerstoff an, in neutralen Salzen auf 1 At. Base 1 At. Säure, worin 1 At. des säurebildenden Elementes. Die von ihm angegebenen Atomgewichte (er bezog sie auf O = 1) waren, bezogen auf O = 8, H = 1, C = 6,1, Cl = 35,4, S = 16,1, N = 14,1, P = 15,7, Na = 23.3, Ca = 20.5, Al = 9.1, Fe = 27.1, Cu = 31.7, Pb = 103,6, Sn = 58,8 u. J. w.

Say=Lussac's Atomgewichte wären wohl richtiger als Verbindungsgewichte bezeichnet gewesen, denn in 1 Atomgewicht einer Verbindung dachte er sich auch Bruchtheile eines elementaren Atomes eingehend (in 1 At. Phosphorsäure z. B. 2½ At. Sauersstoff). Auf solche Verbindungsgewichte, die er als Wischungs-

^{*)} Noch 1833 (Annales de chimie et de physique, T. LII, p. 299) sprach sich Dumas dahin aus, daß nicht nur nach seiner Ueberzeugung sondern auch nach dem Urtheile der geschicktesten Chemiker Frankreichs diese Annahme für das Atomgewicht des Rohlenstoffs wahrscheinlicher sei als die von Berzelius gemachte; und selbst noch neun Jahre später gebrauchte er dieses Atomgewicht (C = 3 mit H = 0,5 für O = 8) zur Angabe der Zusammensetzung von Verbindungen.

^{**)} So in den 1828 gehaltenen, 1833 als Cours de chimie veröffentlichten Vorlesungen.

²⁸

gewichte bezeichnete, hatte auch noch L. Smelin bamals*) wie früher (vgl. S. 388) bie Angabe ber Zusammensetzung ber Bersbindungen bezogen. Ich habe bereits S. 391 angegeben, welche Gesichtspunkte ihm bei der Wahl der Zahlen für die Wischungssgewichte der Elemente die leitenden gewesen waren, und ich brauche hier nur noch hinzuzusügen, daß seine Zahlen und die von Say=Lussac als Atomgewichte angenommenen im Wesentslichen übereinstimmten. Auch Smelin hatte seine Mischungssgewichte nicht so gewählt, daß sie alle dem Dulong=Petitsschen Gesetz genügen; auch nicht so, daß die Mischungsgewichte der gaßförmig zu erhaltenden Elemente stets in demselben Vershältnisse stehen wie die Gewichte gleicher Volume derselben; endlich auch nicht so, daß isomorphen Körpern immer analoge Constitution zukomme (für Al = 9 und Fe = 27 betrachtete er die Thonerbe als Al + O, das Gisenorph als Fe + 1½O).

Andere gestanden damals dem einen oder dem anderen dieser Anhaltspunkte für die Festsehung der Verbindungs= oder Atom= gewichte der Elemente eine entscheidendere Bedeutung zu. Aber noch ein Anhaltspunkt hierfür wurde jetzt, 1834, durch die Ent= beckung des electrolytischen Gesetzes gewonnen.

Nur an Weniges erinnere ich hier, was die Erkenntniß ber zersehenden Wirkungen der Electricität betrifft und der Entsbeckung dieses Gesehes vorausging; der wichtigsten Arbeiten, welche die Beziehungen zwischen electrischen und chemischen Wirkungen zum Gegenstande hatten, werde ich ohnehin noch, namentlich da wo ich von der Aufstellung der electrochemischen Theorie spreche, zu gedenken haben. — Am Frühesten war für die durch Reibungselectricität hervorgebrachten electrischen Funken bekannt, daß sie Zersehungen zu bewirken vermögen: so die des Amsmoniakgases nach Priestlen's 1775, so die des Wassender Wahrnehmung. Dann wurde die zersehende Wirtung des gals

^{*)} Handbuch der theoretischen Chemie, 3. Auflage, Bb. I, S. 31 ff.

vanischen Stromes beobachtet: zuerst in ber Zerlegung bes Wassers durch Carlisle und Nicholson 1800. erkannt, daß bei ber letteren Art der Zersetzung (burch ben galvanischen Strom) die Bestandtheile der zerlegten Verbindung räumlich gesondert ausgeschieden werden, und barauf, daß im Gegensatze hierzu bei der ersteren Art der Zersetzung (durch electrische Funken) die Bestandtheile gemengt zur Ausscheibung kommen, bald aufmerksam gemacht, so z. B. 1803 burch Ber= Frühere Wahrnehmungen vervollständigend zeigten in bemselben Jahre Berzelius und Hisinger, bag bei Ent= labung einer galvanischen Säule durch eine leitende Klussigkeit die Bestandtheile ber letteren sich von einander trennen, mentlich aus gelösten Salzen die barin enthaltenen Sauren und Basen frei gemacht werben, und babei ber Sauerstoff und bie Cauren sich nach bem positiven Polenbe, brennbare Rorper unb Basen sich nach dem negativen Polende hin begeben und hier von einander getrennt sich ausscheiben ober ausammeln. 1806 an bestätigten und erweiterten H. Davy's Untersuchungen, mas hier gefunden mar; sie ließen die Einwirkung der galvanischen Electricität auf Verbindungen als eines der kräftig= sten Mittel zur Zersetzung der letzteren und zur gesonderten Ausscheibung der Bestandtheile erkennen, und die glänzenbsten Resultate solcher electrochemischer Zerlegung murben von Davy 1807 burch die Jolirung der in den firen Alkalien enthaltenen Metalle, 1808 burch die Reduction verschiedener Erden erlangt. Manches murbe nachher noch über die zersetzenden Wirkungen der Electricität gearbeitet, ohne Ergebnisse von eben so großer Wichtigkeit zu bringen, bis Faraban diese Wirkungen genauer quantitativ ermittelte und zu ber Entbeckung bes electrolytischen Gefetes fam.

Die Electricitätslehre, welche schon vorher für die Erklärsung des Qualitativen der chemischen Erscheinungen in Anwendung gebracht worden war, wurde durch diese Entdeckung mit einer der wichtigsten Lehren der theoretischen Chemie: der auf die quantitative Zusammensetzung der chemischen Verbindungen bes

züglichen, enge verknüpft. Und auch für andere Arbeiten, welche M. Faraday (1791—1867) mährend seiner erfolg= und ruhm= reichen wissenschaftlichen Thätigkeit auf bem Gebiete ber Chemie ausführte, haben wir Deffen eingebenk zu sein, baß sie nicht etwa nur über bie Existenz und bas Verhalten gewisser Körper Neues lehrten, sondern Wichtigstes durch die Bedeutung, welche bie für einzelne Substanzen erlangten Resultate für allgemeinste Lehren unserer Wissenschaft hatten: seine Entbedung von Berbinbungen des Chlors mit Rohlenstoff (1821) für die Frage, ob der erftere Körper als ein unzerlegbarer anzuerkennen sei, und bamit für bie Lehre von ber Zusammensetzung ber Sauren und ber Salze; seine Untersuchung über Kohlenwasserstoffe (1825), aus welcher hervorging, daß solche Verbindungen eristiren, die bei gleicher procentischer Zusammensetzung verschiedene physikalische Gigenschaften besitzen und ungleiches chemisches Verhalten zeigen, als ein Grundstein für die Lehre von ber Jomerie und specieller von ber Polymerie. Wie wichtig sind auch für die Chemie ein= zelne seiner schönen und zahlreichen physikalischen Arbeiten geworben: so die über die Verdichtung von Gasen, mit welchen er sich schon frühe (1823) beschäftigte und auf die er noch später (1844) zurückkam; und unter seinen berühmten Untersuchungen über die Electricität und ben Magnetismus, über welche irgend vollständiger zu berichten hier nicht ber Ort ist, namentlich die über bie Zersetung demischer Verbindungen durch den electrischen Strom.

Aber auch von benjenigen Theilen ber (1831 bis 1855 veröffentlichten) Experimentaluntersuchungen Faraday's über Electricität, in welchen seine Forschungen auf diese Zersetzung gerichtet waren, kann hier nur der etwas eingehender besprochen werden, welcher die durch dieselbe Quantität strömender Electricität ausgeschiedenen Mengen von Bestandtheilen chemischer Verdindungen zum Gegenstande hatte. In der siebenten Neihe jener Untersuchungen*) wies Faraday 1834 nach, daß die Menge

^{*)} Der A. Gesellschaft zu London vorgelegt im Januar 1834; Philosophical Transactions f. 1834, p. 77; auch Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie, Bb. XXXIII, S. 301, 433 u. 481.

einer, ber electrochemischen Zersetzung unterliegenben flussigen Verbindung: des Wassers, lediglich abhängt von der Menge ber circulirenden Electricität und nicht von solchen Umständen, wie die Intensität des electrischen Stromes, die Größe ber Oberflächen, welche bie Polenben ber Flüssigkeit barbieten, ober, bas (burch Zusatz von mehr ober weniger Saure ober anberer Rörper verschieben zu machenbe) größere ober geringere Leitungs= vermögen. Aber er zeigte da auch, daß ebenso für andere Ber= bindungen die electrochemische Zersetzung eine bestimmte ist für eine bestimmte Menge Electricität, und namentlich, bag aus verschiedenen, solcher Zersetzung fähigen Verbindungen: Wasser, gelösten Wasserstoffsauren, geschmolzenen Metallchloriben z. B., burch die nämliche Menge Electricität von bemselben Elemente gleiche Mengen ausgeschieben werben, von verschiebenen Glementen solche, von Faraban als electrochemische Aequivalente bezeich= nete Mengen, welche mit ben gewöhnlichen demischen Aequi= valenten zusammenfallen: also, um einige von Farabay selbst für die electrochemischen Aequivalente angegebene Zahlen hierher zu setzen, 1 Gewichtstheil Wasserstoff, 8 Gew.=Th. Sauerstoff, 36 Gew.=Th. Chlor, 125 Gew.=Th. Jod, 104 Gew.=Th. Blei, 58 Gew.=Th. Zinn. Die Zahlen, welche er als gewöhnliche chemische Aequivalente ber Elemente aufführte, murben von ihm als Verbindungsgewichte auch, an Davn's Ausbrucksweise (vgl. S. 385) anknupfend, Proportionale genannt, aber auch die relativen Gewichte der Atome angebend Geradezu sprach es Faradan aus, daß die Ermittelung ber electrochemischen Aequivalente von großem Rugen bafür sein werbe, in zweifelhaften Fällen entscheiben zu lassen, welche Bahl als das wahre chemische Nequivalent ober Proportional ober Atomgewicht ausbrückenb einem Körper beizulegen sei; benn so stark sei seine Ueberzeugung, daß eine und dieselbe Kraft die electrochemische Zersetzung und die gewöhnlichen chemischen Ver= wandtschaftserscheinungen beherrsche, und so groß sein Vertrauen auf ben überall sich geltend machenden Ginfluß ber Naturgesetze, welche die erstere eine bestimmte sein lassen, daß er nicht anstehe, zu glauben, auch die letzteren müssen denselben unterworfen sein; und dann könne er auch nicht daran zweiseln, daß (bei Berichtigung der für die electrochemischen Aequivalente gefundenen Zahlen nach den genaueren Resultaten der gewöhnlichen Analyse, und mit Weglassung kleinerer Bruchzissern) für Wasserstoff = 1 die Aequivalentzahl oder das Atomgewicht für Sauerstoff = 8, für Chlor = 36, für Brom = 78,4, für Blei = 103,5, für Zinn = 59 u. s. w. zu setzen sei, obgleich eine sehr hoch stehende Autorität für mehrere dieser Elemente die Atomgewichte doppelt so groß annehme.

Ein neuer Anhaltspunkt, auf bie relative Größe ber Aequi= valent=, Proportional= ober Atomgewichte ber Elemente zu schließen, war also jest gegeben; ein Anhaltspunkt zur Beurtheilung bes Zahlenverhältnisses, nach welchem biese Gewichte verschiedener Elemente zu einer Verbindung vereinigt seien, auch burch die von Faradan auf Grund seiner umfassenden Unter= suchungen ausgesprochene Schlußfolgerung, daß die Fähigkeit einer binären Verbindung, im flussigen Zustande directer ober primärer electrolytischer Spaltung in die zusammensetzenden Elemente zu unterliegen, im Allgemeinen an das Zusammen= gesetztsein nach einem bestimmten Zahlenverhältniß: 1 Aeq.=Gem. bes einen Elementes auf 1 bes anderen, geknüpft sei. Die als electrochemische Aequivalente abgeleiteten und für die der directen Electrolyse fähigen Verbindungen diesem Zahlenverhältniß ent= sprechenden Gewichte für verschiedene Elemente stimmten zwar, wie Dies Faraban sofort hervorgehoben hatte, mit den ge= wöhnlichen chemischen Aequivalenten, welche ja auch viele Che= miker als die relativen Atomgewichte ausdrückend betrachteten, aber nicht mit Berzelius' Annahmen für die Atomgewichte auch nicht mit den Zahlen, welche sich bei Anwendung und mehrerer unter ben früher versuchten und S. 432 noch einmal in Erinnerung gebrachten Anhaltspunkten ergaben: die electrochemischen Nequivalente von Sauerstoff und Chlor standen z. B.

nicht in dem Verhältnisse der Gewichte gleicher Volume dieser beiden Elemente für den gassörmigen Zustand derselben; das Verhältnis der electrochemischen Aequivalente für Blei und Silber war ein anderes, als das der Gewichtsmengen beider Metalle, für welche als Atomgewichte derselben das Dulongspetit ich als zutreffend erwiese. Darüber, welche Atomgewichte eigentlich den Elementen beizulegen seien, herrschte, bei der Vervielsachung der Anhaltspunkte für die Ableitung derselben, Unsicherheit und Uneinigkeit wie je.

Um die widersprechenden Ergebnisse ber verschiebenen Ab= leitungsweisen in Etwas auszugleichen, versuchte ein ausgezeich= neter Forscher gegen 1840 hin, von dem Mittel eine ausgebehntere Anwendung zu machen, welches sich als ein geeignetes bafür erwiesen hatte, die bezüglich ber Volumverhältnisse einfacher und zusammengesetzter Gase erlangten Resultate mit ber atomistischen Theorie in Einklang zu bringen. Dumas, welcher schon früher (vgl. S. 424 f.) ber Unterscheibung physikalischer und klei= nerer chemischer Atome zugetreten war, hob in seinen (1837 veröffentlichten) Vorlesungen über die Philosophie der Chemie biese Unterscheidung noch einmal hervor: daß nach dem gleichen physikalischen Verhalten ber verschiebenen Gase bei Temperatur= und Druckanderung man für dieselben Umstände die Atome als in ihnen gleich weit unter einander abstehend und in gleichen Volumen verschiebener Gase dieselbe Anzahl physikalischer Atome anzunehmen habe, und bag biese wieberum, auch wenn es sich um unzerlegbare Körper handele, als aus chemischen Atomen zusammengesetzt anzusehen seien: so zwar, daß die Anzahlen ber in je 1 physikalischem Atom verschiebener Elemente ent= haltenen chemischen Atome nicht immer gleich groß sein muffen, wenn sie auch stets in einfachen Verhältnissen zu einander steben; und er fügte jett noch hinzu, daß auch die Vermuthung zulässig und selbst wahrscheinlich sei, die chemischen Atome seien abermals aus gleichen ober aus unter sich in einfachen Verhältnissen stehenden Anzahlen noch kleinerer Theilchen: wahrer Atome ober Atome letter Ordnung, zusammengesett, und daß die

letteren es seien, für beren Gewichte bie Beziehungen zu ber specifischen Warme gelten. Die Gewichte ber chemischen Atome seien es, auf welchen bie Vereinigungen ber Körper unter Ginhaltung bes Gesetzes ber multiplen Proportionen und auf welchen die Aequivalenzverhältnisse beruhen; die Ermittelung bieser Gewichte für die verschiedenen Körper finde einen wichtigen Anhaltspunkt in der Beachtung des Jomorphismus, sofern die isomorph sich vertretenben Mengen verschiebener Elemente im Verhältnisse ber Gewichte ber demischen Atome berselben stehen. Aber schließlich seien auch isomorphe Mengen verschiebener Körper zunächst äquivalente Mengen berselben; Aequivalentgewichte ber Körper könne man wirklich ersorschen, aber ber Begriff ber Atomgewichte sei ein unbestimmterer und verbiene nicht bas Vertrauen, welches ihm von den Chemikern geschenkt werbe; und wenn er, Dumas, es vermöge, so würbe er bas Wort Atom aus der Chemie verbannen, überzeugt wie er sei, daß es über das erfahrungsgemäß Festzustellende hinausgehe und daß die Chemie nie hierüber hinausgehen solle. — Auch Liebig sprach sich zu jener Zeit in gleichem Sinne bezüglich ber Un= sicherheit aus, welche Gewichte ben Elementen als Atomgewichte beizulegen seien. Die Aequivalente, sagte er in einer 1839 veröffentlichten Abhandlung*), werden sich nie ändern, aber er zweifle sehr, ob man jemals barüber einig werbe, burch welche Gewichtsverhältnisse die relativen Atomgewichte auszubrücken seien; das Studium der Chemie werbe unendlich erleichtert werden, wenn sich alle Chemiker entschlössen, zu den Aequi= valenten zurückzukehren, und man musse hoffen, daß die Zeit nicht mehr entfernt sei, wo Dies von Allen geschehe.

So weit war man in der Ermittelung der Atomgewichte der Elemente gegen 1840 gekommen.

^{*)} Annalen der Pharmacie, Bb. XXXI, S. 36.

weiterung der unorganischen Chemie und Amgestaltung es chemischen Systemes in der Zeit von 1810 bis 1840.

Wir haben in bem vorhergehenden Abschnitte bie Ausbilb= g ber atomistischen Theorie bis gegen 1840 verfolgt und die gleichen und wechselnden Ansichten betrachtet, die für die Be= nmung ber Atom= ober Verbindungsgewichte ber Elemente Anwendung gebracht wurden. Welche Gewichte aber auch, b unter welcher Auffassung und Benennung berselben, man 1 Glementen für die Angabe ber Verhältnisse beilegte, nach nen sie zu gewissen Verbindungen zusammentreten: man unte seit der Erkenntniß von Gesetzmäßigkeiten, die in der ifstellung der atomistischen Theorie ihren Ausbruck fand, prä= er als vorher die Zusammensetzung und die gegenseitigen Be= hungen der Verbindungen angeben, mit welchen man schon iger befannt mar ober die erst nachher entbeckt murben, und rer ersehen lassen, was bezüglich ber Constitution einfacherer d complicirterer Verbindungen man schon früher für wahr halten hatte und was die bei späterer Beschäftigung mit ihnen angten Resultate schließen ließen. Ich sollte hier eine Bor-Uung barüber zu geben versuchen, für wie viele Körper sich ie Ausbrucksweise als anwendbar und nützlich erwies, einen berblick mindestens über die Vermehrung des Materiales, lche bis gegen 1840 für die Chemie durch experimentale Ar= ten erlangt murbe, und über bie Schlußfolgerungen, zu welchen izelne dieser Arbeiten veranlaßten. Dafür wäre ziemlich weit ruckzugreifen, ba - abgesehen von ben ausführlicheren Be=

richterstattungen über einzelne umfassenbere Untersuchungen und ben ba auch bezüglich einschlägiger anberer Forschungen gemachten Mittheilungen — bic S. 301 ff. gegebene gebrängte Uebersicht über die Ausdehnung bes Gebietes ber Chemie und die Erwerbung besserer Bekanntschaft mit schon länger betretenen Theilen besselben seit ber Geltenbmachung bes Lavoisier'schen Systemes uns boch nur bis gegen bas Enbe bes ersten Decenniums unseres Jahrhunderts geführt hat. Aber bem Bersuche, eine ähnliche Uebersicht über bie spätere Erweiterung bes chemischen Wissens durch einzelne bedeutendere Leistungen bis gegen 1840 zu geben und so die eingehenbere Besprechung gewisser allgemeinerer und vorzugsweise wichtiger Lehren einiger= maßen zu ergänzen, treten die früher bereits hervorgehobenen Schwierigkeiten noch stärker und störenber entgegen. Die Zahl Derer, die an der Förberung der Chemie thätigen Antheil nehmen, nimmt in ber Zeit, welche wir ba zu betrachten haben, rasch zu, und mit jedem Jahre mächst ber Zugang von Untersuchungen, burch welche länger bereits Vorliegendes besser nnb Neues erforscht wird; sprach boch L. Gmelin schon 1827 ge= rabezu aus, so beträchtlich sei bie Masse ber unablässig auf bem Felbe ber Chemie geernteten Früchte, baß Der, welcher sie zu sammeln, zu sichten und zu ordnen sich zur Pflicht gemacht habe, den Arbeitern zurufen möchte: Haltet ein, sonst werde ich nicht fertig; und wie übertraf auch in ber folgenden Zeit fast in jedem Jahre die Fülle neuer Ergebnisse die des vorhergehenden. Einen sehr zweifelhaften Ruten, jedenfalls aber wenig Ueberblick murbe es gewähren, wollte ich eine irgend vollständigere Aufzählung der chemischen Arbeiten geben, welche in dem zweiten bis vierten Decenium unseres Jahrhunderts veröffentlicht wurben, und wenn ich mich auf eine Hervorhebung ber wichtigeren Leistungen und Entbeckungen beschränken will: wie unsicher ist es auch jetzt wieder, die Grenze zu finden für die bann zu nennenden Arbeiten; wie miglich die Beurtheilung, welchen Ent= bedungen eine vorzugsweise Bebeutung, welchen Untersuchungen ein größerer Einfluß auf die Ausbildung der Chemie zukam;

wie unmöglich auch für verbienstvolle Forschungen die Angabe Deffen, mas fie brachten wenn biefe nur unter Unführung von mehr Einzelnheiten verständlich mare, als hier zulässig ist. Es gilt bas Lettere namentlich für viele Arbeiten, welchen man weitergebende und berichtigte Erkenntniß von Solchem verbankt, bas früher schon entbeckt mar, und für bie Auffindung genauerer analytischer Methoden. Ich muß auch davon abstehen, hier barüber berichten zu wollen, welche Fortschritte für andere Wissenschaften und für die Technik burch die ber Chemie in jener Zeit vermittelt wurden; und ba sich in späteren Abschnitten bessere Gelegenheit bieten wird, die Leistungen zu besprechen, die für die Ausbildung der Ansichten über die organischen Verbind= ungen von eingreifenberer Wichtigkeit maren, und für bas Bekanntwerben mit der Hervorbringung solcher Verbindungen und mit wichtigeren Classen berselben eine Uebersicht zu geben, so mag hier nur die folgende Eringerung an eine kleine Zahl von Entbedungen und Arbeiten aus bem Bereiche ber unorganischen Chemie eine Stelle finden, welche zu ber Zeit ihrer Beröffentlichung ein besonderes Interesse beanspruchen konnten und bis gegen 1840 für die Bereicherung des letztgenannten Theiles des chemischen Wissens an sich ober banach, wie sie Ausgangspunkte für weitere Untersuchungen boten, von erheblicherem Ginflusse gewesen maren.

Zu besserer Kenntniß bes Berbrennungsprocesses und nasmentlich der Natur der Flamme hatten hauptsächlich H. Davy's 1817 veröffentlichte Forschungen über die lettere beigetragen. — Daß die Verbrennung des Wasserstoffs zu Wasser durch sein zertheiltes Platin eingeleitet werden kann, hatte Döber einer 1823 gefunden, und noch in demselben Jahre waren von Dulong und Thonard die Umstände genauer untersucht worden, unter benen das Platin diese Wirksamkeit zeigt, und auch, welchen anderen Substanzen eine ähnliche zukommt; eine zweite Versbindung des Wasserstoffs mit dem Sauerstoff, das Wasserstoffs

hyperoxyd, hatte Thénard 1818 entbeckt. — Das Bor und Verbindungen besselben hatten 1808 bie Untersuchungen von Gan=Lussac und Thénard und von H. Davy, 1824 bie von Berzelius zuerst ober besser als vorher kennen gelehrt, und die bis dahin sehr unsichere Zusammensetzung ber Borfaure war burch ben Letteren genauer bestimmt worben. - Die Kennt= niß der verschiedenen Säuren des Phosphors war berichtigt und erweitert; H. Davy hatte 1812 bie phosphorige Saure reiner, als sie früher erhalten worben war, barzustellen gelehrt, long 1816 bie unterphosphorige Saure entbeckt; bas Berhalt= niß ber Sauerstoffgehalte ber phosphorigen Saure unb ber Phosphorsäure, die Zusammensetzung von Salzen bieser beiben Cauren war seit 1816 burch Berzelius' unb burch Dulong's Untersuchungen richtiger bekannt. Den ersten, von Berzelius und Engelhart 1826 gemachten Wahrnehmungen bezüglich ungleichen demischen Verhaltens, welches bie Phosphorsaure zeigen kann, folgten 1828 weiter gehenbe Beobachtungen von Clart, welcher die Pyrophosphorsaure von ber gewöhnlichen Phosphorsaure unterschied, und nach ben sich anschließenben 1829 von Gan= Lussac und 1830 von Etromener veröffentlichten Arbeiten führten Graham's Untersuchungen 1833 zu der genaueren Unterscheidung der gewöhnlichen, der Pyro= und ber Metaphosphorsäure. Das nicht selbstentzündliche Phosphor= wasserstoffgas war nach H. Davy's Darstellung besselben 1812 besser bekannt; von ben zahlreichen über ben Phosphormasserstoff ausgeführten Untersuchungen erwähne ich nur ber von 1826 an burch Hose veröffentlichten, welcher die Analogie ber Berbindungen dieses Körpers mit benen bes Ammoniaks erkannte. — Zu ben schon früher bekannten Säuren bes Schwefels: ber schwesligen Caure und ber Schwefelsaure maren die unterschweflige Saure burch Gan=Lussac's Untersuchung 1813, bie Unterschweselsäure burch Welter's und Gan=Lussac's Untersuchung 1819 gekommen; bie bisher verkannte Eristenz ber wasserfreien Schwefelsäure wurde 1812 durch F. C. Vogel's Versuche wahrscheinlich gemacht, 1815 burch Döbereiner nach-

Die Zusammensetzung bes Schwefelkohlenstoffs gewiesen. 1811 burch Vauquelin's, 1812 burch Berzelius unb Marcet's Versuche festgestellt worden, und Zeise hatte 1822 seine Untersuchungen ber durch bie Einwirkung von Alkalien und Alkohol auf Schwefelkohlenstoff entstehenben Derivate bes letteren begonnen. Auf die Eristenz von Körpern, welche aus ber Vereinigung einfacherer Schwefelverbindungen hervorgeben, machte Berzelins 1821 aufmerksam, und eine große Anzahl solcher s. g. Schwefelsalze lehrte er 1825 und 1826 kennen; Arfvebson erweiterte 1822 die Bekanntschaft mit Körpern, bie als aus einer Schwefel- und einer Sauerstoffverbindung des nämlichen Metalles bestehend angesehen werben können, unb unterschied dieselben als Orysulfurete. — Der 1817 gemachten Entbedung bes Selens fügte Berzelins auch sofort bie Untersuchung der meisten Verbindungen dieses Glementes hinzu; die Analogie des letteren mit dem Schwefel vervollständigte die 1827 burch Mitscherlich erkannte Eristenz ber Selensäure.

Darüber, wie die aus Lavoisier's Zeit beibehaltene Vorstellung über die Natur der Salzsäure und der von der letzteren sich ableitenben Körper (vgl. S. 306) von 1810 an bekämpft und von 1821 an fast allgemein aufgegeben mar, habe ich nach= her noch ausführlicher zu berichten. Den verschiedenen Ansichten über den noch als orydirte Salzsäure ober schon als Chlor bezeich= neten Körper entsprachen die verschiebenen Auffassungen, welche man bezüglich ber Constitution ber vielfachen Berbindungen bes= selben hatte, die bereits früher bargestellt waren ober erst in späterer Zeit enbeckt murben: ber bereits in großer und stets noch zunehmender Anzahl bekannten Verbindungen bes Chlors mit Metallen, über beren demische Verhältnisse in bem Anfange bes hier zu betrachtenden Zeitraumes vorzugsweise die Unter= suchungen von Gay=Lussac und Thénard, dann die 1812 von J. Davy veröffentlichten und die von Berzelius bei seinen Arbeiten über die bestimmten Proportionen ausgeführten Neues lehrten; des Phosphorchlorurs, mit welchem Gan= Lussac und Thénard 1808, des Phosphorchlorids, mit

welchem S. Davy 1810, bie Chlorverbinbungen bes Schwefels, mit welchen H. Davy und Bucholz 1810, bes Chlorkohlenornbs, mit welchem J. Davy 1811, bes Chlorstickstoffs, mit welchem Dulong 1812 die Chemiker bekannt machte; ber verschiedenen Orybationsstufen des Chlors, welche zu der bereits früher untersuchten und von Gan=Lussac 1814 isolirten Chlorsaure 1815 burch H. Davy's und burch Stabion's Entbeckung der Unterchlorsäure und durch des Letteren Entbeckung ber lleberchlorsäure kamen. Aber der letzte erhebliche Widerspruch bagegen, daß bas Chlor ben unzerlegbaren Körpern zuzuzählen sei, murbe zu ber Zeit, 1821, aufgegeben, als Farabay's Entdeckung verschiebener Verbindungen bes Chlors mit Rohlenstoff bekannt wurde; und die entgegengesetzte altere Lehre kam nicht mehr in Betracht, als Balard 1834 bie unterchlorige Saure kennen lehrte. Nachbem bie demische Ginfachheit bes Chlors anerkannt war, wurde bei zunehmender Bekanntschaft mit solchen Verbindungen, welche sich aus zwei Chlormetallen zusammensetzen, und analogen (an ber Stelle bes Chlors ein anderes s. g. salzbilbenbes Glement enthaltenben) salzartigen Substanzen 1827 von Bonsborff unb von Boullan b. J. (von bem Ersteren, welchem namentlich man die Kenntniß einer größeren Auzahl von Gliebern bieser Classe von Körpern verbankt, auch noch in ben folgenden Sahren) die Ansicht ausgesprochen und vertreten, daß diese Verbindungen als den aus zwei sauerstoffhaltigen ober aus zwei schwefelhaltigen Bestand= theilen zusammengefügten entsprechenbe: als einfache Salze zu betrachten seien. — In ähnlicher Weise, wie bezüglich der Constitution des Chlors und seiner Verbindungen, waren auch bezüglich bes Fluors und seiner Verbindungen die Vorstellungen von 1810 an (vgl. S. 211) sich gegenüberstehend, und länger als für die Salzsäure erhielt sich sogar die Ausicht, daß die Flußsäure eine Sauerstoffsäure sei: noch in der Darlegung der von Berzelius 1823 und 1824 ausgeführten wichtigen Untersuchungen über die Verbindungen dieser Säure. Den Chlor= verbindungen entsprechend murden die Verbindungen des Jods

aufgefaßt, welche nach ber Auffindung des letteren Körpers durch Courtois 1811 zunächst H. Davy's und namentlich Gay=Lussac's 1813 und 1814 veröffentlichte Forschungen bestannt werden ließen (wie die Kenntniß der einzelnen Jodversbindungen vorschritt, kann ich hier nicht verfolgen; nur der Entsbeckung der Ueberjodsäure durch Magnus und Ammermüller 1833 sei besonders erwähnt); und die Kenntniß einer neuen Reihe analoger Verdindungen eröffnete Balard's Entdeckung des Broms 1826, dessen chemische Verhältnisse dann namentlich Löwig 1829 untersuchte.

Ich mußte mehr in Einzelnheiten eingehen, als bem Zwecke dieser llebersicht entspräche, wollte ich barüber berichten, wie die Renntniß ber verschiebenen Orybationsstufen bes Stickstoffs, unb namentlich der zwischen dem Stickoryd und der Salpeterfäure stehenben, sich in dieser Zeit berichtigte und befestigte, ober mann und durch wen in ber jest zu betrachtenden Zeit andere Ber= bindungen dieses Elementes entbeckt murben, welche früher bereits bekannten analog waren ober vereinzelter bastanben, theilweise bis in die neuere Zeit der Gegenstand von Untersuchungen über bie mahre Zusammensetzung berselben blieben. Auf die Ausichten, welche sich bamals bezüglich ber Constitution ber Ammonium= verbindungen geltend machten, komme ich bald zurück, unb bie Besprechung von solchen Verbindungen bes Stickstoffs, wie die Cyanverbindungen und Derivate der letteren, welche damals gewöhnlich noch ber unorganischen Chemie zugerechnet murben, verschiebe ich besser bis zu ber Berichterstattung über bie Ent= wickelung ber organischen Chemie.

Auch was metallische Substanzen und Verbindungen der letzteren betrifft, vermag ich eine vollständigere Aufzählung der zwischen 1810 und 1840 etwa gemachten einschlägigen Entdeck= ungen hier nicht zu geben. Der Forschungen, durch welche die siren Alkalien und die Erden als Oryde eigenthümlicher Me=talle nachgewiesen worden sind, wurde bereits S. 211 f. und 301 gedacht, und ich habe darauf nachher noch etwas näher einzu=

Aber baran mag hier erinnert werben, wie mit jenen Forschungen auch die Entbedung der Huperoryde der Alfalimetalle durch Gan=Lussac und Thénard 1810 verknüpst war, welcher die des Barnumhyperorydes durch dieselben Chemiter sofort folgte, und wie jene neue Ertenntniß zur Grundlage besserer Einsicht bezüglich ber Zusammensegung solcher Berbindungen murbe, welche man bisher als aus Alkali und einem unzerlegbaren Körper bestehend betrachtet hatte: so zunächst der Schwefellebern, beren Zusammensetzung nach ben 1817 vorausgegangenen Arbeiten Bauquelin's und Gap= Luffac's 1821 burch Berzelius richtiger bestimmt murbe; so auch ber bei der Einwirkung von Chlor auf Alkalien sich bildenden bleichen: ben Substanzen, in welchen Berzelius bereits 1817 einen Gehalt an Salzen einer aus Chlor und weniger Sauerstoff, als zur Bilbung von Chlorfaure nothig ift, sich zusammensegenben Caure mahrscheinlich gemacht hatte und für die er nach ber Anerkennung bes Chlors als eines unzerlegbaren Körpers noch 1828 seine (bezüglich ber barin enthaltenen Orybationsstufe des Chlors später berichtigte) Aussassung gegen die ältere zu vertheidigen hatte. Der Vermehrung der Zahl der Alkalien durch die Entbeckung des Lithions 1817 durch Arfvedson, des Rach= weises der Thorerde als einer eigenthümlichen Erde durch Berzelius 1828 und der Unterscheidung der die Cererde beglei= tenden Erden durch Mosander von 1839 an geschah bereits S. 212 f. Erwähnung. Auf sehr wenige Untersuchungen, welche ben Erben zugerechnete Oryde bez.=w. die in denselben enthal= tenen Metalle und ihre Verbindungen zum Gegenstande hatten, kann hier hingewiesen werden: auf sehr wenige nur unter ben junächst der reinen Chemie angehörigen, und weniger noch auf solche, deren Resultate um ihrer praktischen Bedeutung willen vorzugsweises Interesse boten (wie z. B. die die künstliche Darstellung des Illtramarins betreffenden, welche von E. G. Gme= lin vor 1828 entbeckt in diesem Jahre befannt gemacht, und bamals auch von Guimet gefunden wurde). Was Arbeiten augeht, welche sich auf die später in so großem Maßstab be=

werkstelligte Jolirung der Metalle aus Erben beziehen, wäre ben schon S. 212 gemachten Angaben zuzufügen, baß die Rebuction des Magnesiums (aus der Chlorverbindung durch Ka= lium) burch Bussy 1829 erfolgreicher ausgeführt murbe als früher; und mas wichtige Erweiterungen ber Kenntniß, Ber= bindungen der Erdmetalle zu erhalten, betrifft, mag hier baran erinnert werben, daß Derstedt die Darstellung bes Chloraluminiums aus der Thonerde durch Glühen berselben mit Kohle in Chlorgas 1825 gelang. In entsprechender Weise stellte berselbe Forscher 1825 das Chlorsilicium dar, welches 1823 zuerst von Berzelius burch Erhiten von Silicium in Chlorgas er= halten worden war; der Lettere untersuchte damals auch bas Fluorsilicium, welches J. Davy 1812 besser kennen gelehrt hatte, und die aus der Vereinigung besselben mit anderen Fluor= verbindungen hervorgehenden Körper genauer, und er führte, gleichfalls 1823, die Methode bes Aufschließens der Silicate mittelst Flußsäure in die analytische Chemie ein. Der Betrachtung der Kieselerbe als einer Säure und ber Verbindungen ber= selben mit basischen Substanzen als wahrer Salze von 1811 an wurde schon S. 330 gebacht, und ber Stütze, welche baburch und durch die Anwendung der bezüglich der Zusammensetzung der Salze nachgewiesenen stöchiometrischen Regelmäßigkeiten bie Chemie für die Erkenntniß ber Mischung einer großen Zahl von Mineralien gewann. Specieller barf ich hier barauf, wie bie Kenntniß ber Zusammensetzung natürlich vorkommender Silicate jett berichtigt und rasch erweitert wurde, nicht eingehen, und auch barauf nicht, wie gleich nach ber Entbeckung bes Isomor= phismus 1819 gerade für solche Silicate die von bem Entbeder ausgesprochene Voraussicht (vgl. S. 413 f.) sich bestätigte, daß für Mineralien, beren Zusammensetzung wechselnb gefunden worben mar, boch ein bestimmtes Busammensetzungsverhaltniß sich werbe nachweisen lassen.

Die Kenntniß der Titanverbindungen erweiterte von 1821 an vorzugsweise H. Rose, die des Tantals und seiner Bersbindungen Berzelius 1824; die der Wolframverbindungen Kopp, Entwickelung der Chemie.

vor Allen Berzelius von 1814 an und Wöhler 1824. Zu besserer Bekanntschaft mit ben demischen Verhaltnissen bes Do= lybbans trug gleichfalls besonders Berzelius von 1814 an und namentlich durch seine 1825 veröffentlichten Untersuchungen bei, und auch von 1814 an zu ber mit ben Verbindungen bes Chroms; die flussige Verbindung bes letteren Metalles, mit welcher Bergelius und Dumas 1826 bekannt werben ließen, wurde als Chromsuperchlorid betrachtet, obschon Thomson be= reits 1827 einen Gehalt an Sauerstoff in ihr behauptete, bis Hose 1833 bie richtige Zusammensetzung berselben nachwies. Nach ber Entbeckung bes Vanadiums burch Sefftrom mar es wiederum Berzelius, welchem die Chemie umfassen= bere Erforschung bes neuen Körpers und ber Verbindungen besselben sofort zu verdanken hatte. Für die Verbindungen bes Mangans wurde namentlich ber Nachweis der Eristenz von Säuren desselben von Wichtigkeit; nachdem Chevillot und Ebwarbs 1817 die Eristenz einer eigenthümlichen Säure bes Mangans in bem schon länger bekannten s. g. mineralischen Chamäleon wahrscheinlich gemacht hatten, unterschieb Forch = hammer 1820 zwei Säuren bieses Metalles, und burch Mitscherlich wurde 1830 die Zusammensetzung derselben er= mittelt. An der Untersuchung von Arsenverbindungen betheiligte sich wiederum in vorragender Weise Berzelius, welcher u. a. die Zusammensetzung der Arsensäure und die Beziehung berselben zu ber ber arsenigen Saure 1817 feststellte (für bas bereits von Scheele entbeckte Arsenwasserstoffgas, welches 1815 Gehlen bei Versuchen über basselbe ben Tob brachte, mar, wie hier noch erwähnt werben mag, bereits 1805 burch Stromener angegeben, daß es durch sehr starke Erkaltung tropfbar flussig gemacht werben könne). Berzelius' ist auch vorzugs= weise zu gebenken, blicken wir auf die bessere Erforschung ber Antimonverbindungen in jener Zeit und namentlich auf die Unterscheidung ber Orpbe bes Antimons, wie er sie 1812 machte; von späteren, Verbindungen bes Antimons betreffenden Entbed= ungen mag hier nur an die des Superchlorids burch Hose

1825 erinnert werden, und an die des Antimonwasserstoffgases durch L. Thompson 1837. Berzelius verdanken wir ferner genauere Kenntniß des Tellurs und der Verbindungen desselben, hauptsächlich durch die 1831 bis 1833 ausgeführten Untersuchungen, welche auch die Tellursäure kennen lehrten.

Von Untersuchungen über die Verbindungen anderer Me= talle, als der schon genannten, können hier nur wenige hervor= gehoben werben. Die Verbindungen bes Cabmiums, an bessen Entbeckung S. 213 erinnert worden ist, wurden vorzugsweise burch Stromeyer 1818 befannt. 3. Dann, welcher bie Zusammensetzung ber Chlorverbindungen bes Zinns 1812 be= stimmte, fand das Chlorür und das Chlorid dem Orybul und bem mittelst Salpetersaure bereiteten Ornd entsprechend; bag in bem letteren und in bem aus bem mässerigen Chlorid mittelst Alkali auszufällenden Niederschlage bas Metall mit Sanerstoff wirklich nach bemselben Verhältnisse vereinigt ist, wurde bann 1816 durch Gay= Lussac wahrscheinlich gemacht und 1817 durch Berzelius festgestellt, welcher früher bas in biesem Nieber= schlage neben Wasser Enthaltene als eine zwischen bem Ornbul und dem Oryd stehende besondere Orydationsstufe des Zinns betrachtet hatte; das mahre Zinnsesquioryd entdeckte Fuchs 1832. Theoretische Vorstellungen von beträchtlicher Tragweite bereitete es vor, daß für den aus Quecksilberchloridlösung durch Aetammoniak gefällten weißen Präcipitat (als nicht schmelzbares Prä= parat wurde dieser 1838 durch Wöhler von dem seitbem so genannten schmelzbaren weißen Präcipitat unterschieden, und die Verschiedenheit der Zusammensetzung durch Rane nachge= wiesen) Rane 1836 zeigte (mas Ullgren bestätigte), sammensetzung besselben sei nicht die vorher angenommene, einer Verbindung von 2 At. Quecksilberoryd mit 1 At. Chlorammo= nium zukommenbe, sondern entspreche einer Vereinigung von 1 Ut. Als eine britte Quecksilberchlorid mit 1 At. Amibquecksilber. Orybationsstufe bes Silbers wies Wöhler 1839 zu dem länger bekannten Silberoryb und bem Silberhyperoryb, bessen Eristenz 1804 durch Ritter bemerkt worden war, das Silberorydul nach;

au ben einfacheren Verbindungen des Goldes fügte Berzelius
1811 das Goldorydul und das Goldchlorür hinzu. Für das
Platin wurde die Eigenschaft, unterhalb der Glühhitze Verdrenn=
ungen von Gasen und Dämpsen einzuleiten, 1817 durch H. Davy
wahrgenommen; es solgten 1820 die Beobachtungen E. Davy's
über die stärkeren Wirkungen des s. g. Platinmohrs, 1822 und
1823 (vgl. S. 441) die Beobachtungen Döbereiner's über die
Wirkungen des Platinschwamms. Wit der genaueren Ersorsch=
ung der Verdindungen des Platins und der es begleitenden We=
talle hatte sich Berzelius schon 1814 beschäftigt; für die
Scheidung und für die bessere Kenntniß der chemischen Verhältnisse aller dieser Wetalle leisteten dann vorzugsweise Vieles
die von ihm 1828 veröffentlichten Untersuchungen.

Einer so unvollständigen und ungleichmäßigen Erinnerung an benkwürdige Entbeckungen und Untersuchungen, welche in ber Zeit zwischen 1810 und 1840 zu ber Ausbildung bes Wissens über Substanzen beitrugen, die der unorganischen Chemie ange= hören ober zugetheilt wurden, will ich eine etwas eingehenbere Besprechung ber Forschungen und Ausichten folgen lassen, welche sich auf einige besonders wichtige Gegenstände bezogen und Fragen aufwerfen ließen, in beren ungleicher Beantwortung bas chemische System eine Umgestaltung erfuhr und theilweise später noch die Fortschritte der Wissenschaft sich geltend zu machen ver= sucht haben. Zunächst will ich etwas ausführlicher, wenn auch nicht auf alle Einzelnheiten eingehend und in Literaturangaben mich auf das Wichtigste beschränkend, über Arbeiten und Mein= ungsverschiedenheiten berichten, auf welche schon in den vorher= gehenden Abschnitten wiederholt Bezug zu nehmen war: über biejenigen, welche bie Erkenntniß betreffen, daß die firen Alkalien und die Erben Orybe eigenthümlicher Metalle sind, und welche auch bafür, wie bas Ammoniak und die Verbindungen besselben zu betrachten seien, von Bebeutung gewesen sinb; und namentlich über diejenigen, aus welchen schließlich die allgemeine

Anerkennung bes Chlors als eines unzerlegbaren Körpers und eine Abanderung der von Lavoisier aufgestellten Lehren über die Zusammensetzung der Säuren und der Salze hervorging.

Die Untersuchungen, welche nach ber einen und ber anderen dieser beiben Richtungen wichtiges Neues ergaben, begannen schon vor ber Zeit, beren Betrachtung uns zulest beschäftigte; aber in diese Zeit hinein erstreckte sich ihre Fortsetzung und fiel die Entscheidung zwischen den entgegenstehenden Ansichten Derer, welche ältere Vorstellungen festzuhalten suchten, und Derer, welche bavon abweichende Auffassungen für besser begründete hielten. Unter ben Namen ber Chemiker, die an diesen Untersuchungen sich in hervorragender Weise betheiligten, glänzt vorzugsweise hell ber H. Davy's als bes Forschers, welcher mit der Auffindung neuer Thatsachen die Deutung derselben zu vereinigen wußte, welche, wenn auch zuerst bestritten, boch zu= lett allgemeinere Zustimmung erhielt. H. Davy (1778—1829) hat zuerst für das System der Chemie, welches Lavoisier aufgestellt hatte und in bessen Ausbau und Vervollständigung die Anhänger und Nachfolger Lavoisier's ihre Aufgabe fan= ben, eine wesentliche Abanderung zur Geltung gebracht. eine Reihe wichtigster Leistungen erhob er sich balb nach seiner ersten selbstständigen Beschäftigung mit der Chemie (1799) zu solcher Höhe, daß er an dem Ende des ersten Decenniums unseres Jahrhunderts als ber eminenteste Forscher auf bem Ge= biete dieser Wissenschaft bastand. Mit vorzüglicher Begabung bafür, neue Hülfsmittel für die experimentale Ermittelung ber Busammensetzung ber Körper in Anwendung zu bringen, vereinigte er eine bamals seltene Unabhängigkeit von ben bisher aner= kannten theoretischen Lehren. Selbst zu scharfsinnigen und sogar gewagten Vermuthungen geneigt und ihnen nachgehend ließ er sich boch nie durch dieselben so beherrschen, daß er nicht auch die ruhigste und nüchternste Prüfung berselben für nothwendig gehalten und selbst vorgenommen hatte; und wie auch sein weit= blickender und ibeenreicher Beist ihn zu allgemeineren Betracht= ungen und zu Speculationen in mannigfachesten Richtungen bin-

brängte: in ber Chemie sette er bas Zeugniß ber Thatsachen über jebe theoretische Folgerung, und für die Erkenntniß ber Busammengesetheit ber Körper ließ er nur Das als maßge= bend gelten, was durch Versuche nachweisbar ist. Wenigen es gegeben ist, wußte er von seiner Bekanntschaft mit bem Verhalten der Körper Nupen zu ziehen für die Beantwort= ung von Fragen, welche auf anderen Gebieten bes wissenschaft= lichen Arbeitens gestellt waren, und für praktische Anwendungen; nur seiner Erfindung der Sicherheitslampe für Bergleute (1815) sei hier erwähnt. Vielfach ist bereits in bem Vorhergehenben namentlich S. 211 f. und S. 442 ff. einzelner Entbeckungen und Bereicherungen bes chemischen Wissens gebacht, welche wir ihm verbanken, und seine Auffassung ber demischen Proportionen wurde S. 385 ff. besprochen. Hier will ich über einige Untersuchungen Davy's berichten, welche ihren Ausgangspunkt in ber Anwendung ber Electricität als eines Mittels zur Zer=. legung zusammengesetzter Körper haben; bis zu der späteren Betrachtung ber electrochemischen Theorie verschiebe ich in= bessen die Angaben barüber, welche theoretische Vorstellungen über die Beziehungen der chemischen Verwandtschaft zu der Electricität Davy auf bas von ihm experimental Gefundene grunbete.

Ich habe S. 432 f. an die ersten Wahrnehmungen darüber erinnert, daß die Electricität zusammengesetzte Substanzen in ihre Bestandtheile zu zerlegen vermag. Aber wunderbarere Wirkungen, als nur die Ausscheidung der Bestandtheile des Wassers, schien der galvanische Strom bei seiner Einwirkung auf diese Flüssigkeit hervorbringen zu können: das Austreten von Säure und von Alkali wurde von 1800 an beobachtet, die zum Vorschein kommende Säure bald als Salpetersäure, das Alkali bald als slüchtiges, bald als sires (Natron) bestimmt, und sast schien es, als ob unter dem Einslusse der Electricität aus reinem Wasser oder den Bestandtheilen desselben diese versschiedenartigsten Körper entstehen könnten. Es war H. Davy,

welcher 1806*) zeigte, daß biese Körper nicht von bem Wasser, sondern von bem Gehalte besselben an dem Stickstoff der absorbirten Luft ober von Bestandtheilen ber Gefäße herstammen, wenn diese etwas an Wasser Abzugebendes enthalten. seine Versuche ließen auch noch auffallenber, als früher bekannt geworben, ersehen, mit welcher Kraft ber galvanische Strom selbst auf schwer zerlegbare Substanzen zerlegend einwirkt unb bie burch ihn aus Verbindungen ausgeschiebenen Bestandtheile gesondert auftreten läßt. Bereits gegen das Ende des Jahres 1806 sprach Davy die Erwartung aus, baß die Benutung des von ihm untersuchten Zersetzungsmittels wohl zu ber Entbeckung ber mahren Elemente ber Körper führen möge, wenn man die letteren in angemessenem Zustande (hinreichend concentrirter Lösung, meinte er namentlich) anwende und die Intensität ber Electricität genügenb steigere. Und bieser Boraussicht ent= sprachen die Resultate der Arbeiten, welche er nun sofort 1807 über die Zersetzung der firen Alkalien unternahm und 1808 über die ber Erben ausbehnte.

Für die Erben läßt sich bis in die Zeit der letten Anshänger der Phlogistontheorie die Bermuthung zurückverfolgen, daß sie den Metallfalken analoge Körper seien: Metalloxyde mithin, als für die s. g. Metallkalke nachgewiesen war, daß sie Berbindungen aus Metall und Sauerstoff sind. Auch von Lavoisier war 1789 darauf hin, daß in allen Metallsalzen die Base sowohl als die Säure sauerstoffhaltig seien, die Bermuthung geäußert worden, Solches möge auch wohl für die Salze der Erden der Fall sein und die letzteren seien wahrsscheinlich Oryde sehr schwer reducirdarer Metalle. Aber in Bestress der siren Alkalien sprach sich Lavoisier nicht in demselben Sinne aus, wenn er gleich auch diese als höchst wahrscheinlich zusammengesetzt betrachtete; ich habe S. 210 angegeben, was er bezüglich der Bestandtheile dieser Substanzen vermuthete. Um 1790 waren auch von einigen Chemikern Angaben barüber ges

^{*)} Im November bieses Jahres; Philosophical Transactions f. 1807, p. 1.

macht worben, daß die Reduction verschiedener Erben zu Detallen gelungen sei, aber die in dieser Beziehung vermeintlich erzielten Resultate waren balb nachher als auf Täuschungen beruhend nachgewiesen worden; und als ebenso unrichtig hatten sich Behauptungen erwiesen, welche an bem Enbe bes vorigen Jahrhunderts von Mehreren bezüglich der Zusammensetzung ber Erben und ber firen Alkalien aufgestellt worben maren. Die einen wie die anderen waren noch in den ersten Jahren unseres Jahrhunderts unzerlegbare Körper, bis H. Davy die Electri= cität als das Agens erkannte, burch bessen Anwendung er die Bestandtheile berselben, zunächst die ber firen Alkalien, von ein= ander scheiden konnte. — Nach fruchtlosen Bersuchen, die letzteren in concentrirter mässeriger Lösung zu zersetzen, ergaben sich ihm Anzeichen einer Zerlegung bes Aepkali's und ber Ausscheidung einer leicht verbrennlichen Substanz aus bemselben, als er biesen Körper geschmolzen ber Einwirkung bes galvani= schen Stroms unterwarf; und bann (im October 1807) gelang ihm die Jolirung bes Kaliums und bes Natriums, indem er ben galvanischen Strom auf schwach befeuchtetes Aettali ober Aegnatron, so bag biefer es zum Schmelzen erhitte und nun zerlegte, einwirken ließ. In dieser Weise erhielt Davy am negativen Polende der Batterie kleine Metallkügelchen ausge= schieben, die er zu isoliren vermochte, und an welchen er die Eigenschaften und das Verhalten der Alkalimetalle zuerst untersuchte. Von Anfang an *) betrachtete er diese metallischen Substanzen als die einfacheren, die Alkalien als die Berbindungen berselben mit Sauerstoff; bag viele Erscheinungen, welche jene neuen Substanzen zeigen, sich auch burch bie Annahme erklaren lassen, sie seien zusammengesetztere: Berbindungen der Alkalien mit Wasserstoff, zog er gleichfalls in Erwägung, aber die erstere Ansicht über die Beziehungen der Alkalien zu den aus ihnen zu

^{*)} In der im November 1807 an die R. Gesellschaft zu London gemachten ersten Mittheilung über die Bersetzung der figen Alkalien : losophical Transactions f. 1808, p. 1.

haltenben Metallen hielt er für die richtigere. Die andere nsicht fand bald nach dem Bekanntwerden der Versuchsresultate, . welchen Davy gekommen, an Gay=Lussac und Thénard ertreter*): ben Forschern, welchen (März 1808) es gelungen ar, die Alkalimetalle ohne die Anwendung ber galvanischen atterie (burch Zersetzung ber ätzenden Alkalien mittelst Gisen) ib in größeren Mengen, als sie bas von Davy eingeschlagene erfahren zu gewinnen erlaubte, barzustellen **). Als zweifel= ift, welche dieser Ansichten die mahre sei, konnte es namentlich ınach erscheinen, daß in dem der Glühhitze ausgesetzt gewesenen etkali, welches bisher und zuerst auch von Davy als masser= ei betrachtet worden war, durch Darcet und Berthollet 1 Anfange bes Jahres 1808 ein erheblicher Gehalt an Wasser :funden worden war, welcher den zur Bildung der metallischen ubstanz nöthigen Wasserstoff liefern könnte; und zu der Un= cherheit, ob die Alkalimetalle desorydirte oder hydrogenirte lkalien seien, trug wesentlich noch bei, was man bezüglich ber ilbung einer metallischen Substanz aus dem Ammoniak fand nd daß man diese Substanz als zu dem Ammoniak in derselben jeziehung stehend ansah, wie die Metalle aus den fixen Alkalien i den letteren.

Die Analogie bes flüchtigen Alkali's mit ben fixen war it lange erkannt; daß das wasserfreie: das gassörmige Amsoniak, als dessen Bestandtheile Berthollet 1785 Stickstoff nd Wasserstoff gefunden hatte, so sich mit Säuren zu Salzen ereinige, wie es die wassersien Alkalien thun, war etwas dis i der Zeit der Entdeckungen, welche uns jest beschäftigen, nie lestrittenes. Nachdem Davy die Metallisirung der sixen Alstien bewirkt und einen Sauerstoffgehalt in diesen angenommen atte, mußte es wahrscheinlich sein, daß auch ein dem Ammoniak itsprechendes Metall barzustellen und in dem Ammoniakgas ein

^{*)} Annales de chimie, T. LXVI, p. 205; Mémoires de physique de chimie de la Société d'Arcueil, T. II, p. 296, 310.

^{**)} Annales de chimie, T. LXV, p. 325; T. LXVI, p. 205.

Sauerstoffgehalt nachzuweisen sein moge. Auf Bersuche gestütt, welche balb als unrichtig nachgewiesen wurden, gab Davy in ber That schon gegen das Ende des Jahres 1807 an, bag auch bas Ammoniakgas Sauerstoff enthalte. Besseren Erfolg, als bie Bestrebungen, Dies nachzuweisen, hatten bie, bas Ammoniat zu metallisiren. Seebeck erhielt im Anfange bes Jahres 1808 aus einem Ammoniaksalz, unabhängig von ihm Berzelius und Pontin aus mässerigem Ammoniak burch bie Ginwirkung bes galvanischen Stromes unter Anwendung von Quecksilber als negativem Polende das Ammoniumamalgam, und H. Davy fügte ber Bestätigung ber Bilbung ber letteren Substanz nach diesen Verfahren die Darstellung berselben ohne Mithulfe ber Electricität, mittelst Raliumamalgams, und eingehenbere Untersuchung*) hinzu. Berzelius und Davy waren ber Ansicht, daß die Bildung bes sich mit dem Quecksilber hier vereinigenden Körpers auf dem Weggeben von Sauerstoff aus bem Ammoniat beruhe; Gan=Lussac und Thénard erkannten bagegen 1809**), daß sie unter Zutreten von Wasserstoff zu bem Ammoniak statthat. Es ist leicht zu begreifen, daß die Meinungs= verschiedenheiten darüber, in welcher Beziehung die Alkalien zu ben aus ihnen zu erhaltenden Metallen stehen, fortbauerten, so lange man überzeugt bavon mar, daß die Beziehungen für die firen Alkalien dieselben seien wie für das flüchtige Alkali, und bie richtige Erkenntniß nach Einer Seite hin zu einem Trug= schlusse nach ber anberen hin veranlaßte. Ohne daß ich hier die einzelnen Arbeiten und namentlich die die Einwirkung des Raliums auf bas Ammoniakgas betreffenden ***) besprechen könnte, burch welche bie Vertreter ber verschiedenen Meinungen

^{*)} Philosophical Transactions f. 1808, p. 353.

^{**)} Annales de chimie, T. LXXIII, p. 197; Recherches physicochimiques, T. I, p. 52.

^{***)} Gay-Lussac und Thénard: Annales de chimie, T. LXXII, p. 265; T. LXXV, p. 290. Davy: Philosophical Transactions f. 1809, p. 41, 450; f. 1810, p. 16; Annales de chimie, T. LXXV, p. 256, 264, 274.

recht zu erhalten suchten, hebe ich nur hervor, baß zu ber wirrung des Knotens wesentlich Gay=Lussac und Thé=
:b beitrugen, welche an ihrer Ansicht über das Ammonium eine Wasserstoffverbindung des Ammoniaks festhaltend 1810 der Untersuchung, nach welchen Verhältnissen das Kalium das Natrium sich mit Sauerstoff zu vereinigen vermögen, e Gründe dafür sanden, daß jene Körper als unzerlegbare die entsprechenden Alkalien als Oryde derselben zu betrachten *). Von 1811 an, in welchem Jahre **) die genannten scher nochmals die bezüglich der Natur des Kaliums und Natriums sich entgegenstehenden Ansichten mit einander versen und nun ausdrücklich der von Davy aufgestellten den zug gaben, wurden diese Alkalimetalle ohne weitere Wiberser Verster demischen Elemente zugetheilt.

Nach ber Metallisirung ber Alkalien war man auch mit ber Erben bald bekannt geworden. Daß die letteren Basen il gleichfalls sauerstoffhaltige Verbindungen feien, sprach vy schon bei ber ersten Mittheilung seiner Versuche über Reduction der firen Alkalien 1807 aus, und die von ihm 8, namentlich nachbem er mit den in demselben Jahre von rzelius und Pontin angestellten Versuchen bekannt geben war, ausgeführten Reductionen verschiedener Erben h Einwirkung bes galvanischen Stromes auf Verbindungen elben unter Anwendung von Quecksilber als negativem ende führten zu bestimmterer Kenntniß ber entsprechenden metalle, welche Davy aus ben zunächst erhaltenen Amal= en isolirte ***). Die chemische Natur bieser Metalle war we= r der Gegenstand von Meinungsverschiedenheiten als die Alkalimetalle, und die Untersuchung ihres Verhaltens schon ialb, weil sie bamals nur in sehr geringen Mengen erhalten ben konnten, eine viel beschränktere; mit ber allgemeinen

^{*)} Annales de chimie, T. LXXV, p. 90.

^{**)} Say-Lussac's und Thénard's Recherches physicociques, T. II, p. 215.

^{***)} Philosophical Transactions f. 1808, p. 333.

Anerkennung der Alkalimetalle als unzerlegbarer Körper mußte aber auch der letzte Zweisel daran, daß die Erdmetalle gleichfalls solche seien, schwinden.

Lavoisier's Ansicht (vgl. S. 453), daß ber Sauerstoff berjenige Körper sei, welcher in ben Metallsalzen als gemein= samer Bestandtheil der Base und ber Säure diese vereinigt sein lasse, und daß man wohl Grund habe, zu glauben, bag alle mit großer Verwandtschaft zu Säuren begabten Substanzen sauerstoffhaltig seien, — diese Ansicht schien sich um 1809 in merkwürdiger Weise zu bestätigen: zu ber Zeit, wo es noch unbestritten war, baß die Säuren im Allgemeinen sauerstoff: haltig seien, und wo zu bem von Lavoisier erbrachten Rachweise, daß in den Salzen der schon früher bekannten Metalle diese mit Sauerstoff vereinigt die mit der Säure verbunden Base bilben, noch die von den meisten Chemikern bereits anerkannte Entbedung gekommen mar, bag eine ganz entsprechente Busammensetzung auch den Alkali= und ben Erbsalzen und speciell ben in benselben enthaltenen Basen zukomme. Für das Ammoniak fehlte allerdings genügender Nachweis bafür, bak auch in seine Zusammensetzung Sauerstoff eingehe; aber bie Analogie dieser Base mit den fixen Alkalien ließ doch mehren Chemiker an dem bereits S. 455 f. besprochenen Glauben fest halten, Sauerstoff musse auch ein Bestandtheil bes Ammonials sein; ich habe S. 318 und 320 f. baran erinnert, wie Berzelius' früheste Beschäftigung mit ber Ermittelung berchemischen Proportionen die Feststellung des vermeintlichen Sauerstoffgehaltes in bem Ammoniak zum Gegenstande hatte. Der Sauerstoff, welcher sich nicht direct in bem flüchtigen Alkali nachweisen ließ, konnte in bem einen ober dem anderen der Körper, welche bie Zerlegung bes Ammoniaks ergab, verborgen sein; Stickstoff und selbst ob der Wasserstoff nicht sauerstoffhaltig sei, ob beibe Körper nicht sogar verschiebene Oxydationsstufen bes selben unbekannten Glementes sein mögen, murbe bamals von ausgezeichneten Forschern ernstlich in Betracht gezogen. S. Davy sprach 1809 hiervon als von etwas immerhin Möglichem, und

länger als Davy blieb Berzelius, welcher 1810 gleichfalls für den Wasserstoff und den Stickstoff einen Sauerstoffgehalt wahrscheinlich hielt, bei solchen Vermuthungen. Die Gründe, welche Berzelius 1811 bafür anführen zu können glaubte, daß man beibe Körper als Oryde desselben, als Am= monium bezeichneten Metalles zu betrachten habe, und die weit= gehenben Folgerungen aus dieser Hypothese sind hier nicht zu besprechen; anzuführen ift aber, baß Berzelins auch nach 1814, zu welcher Zeit er selbst bie demische Ginfachheit bes Wasserstoffs als bewiesen ansah, baran festhielt, daß ber Stickstoff Sauerstoff enthalte*). Namentlich bie Erwägung, daß für gewisse basische Salze ber Salpetersäure sich zwischen ben Sauerstoffgehalten ber Base und der Saure bei Anerkennung des Stickstoffs als eines einfachen Körpers nicht solche einfache Verhältnisse herausstellen, wie sie Berzelius bamals als allgemein statthabende betrachtete, ließ ihn einen größeren Gehalt an Sauerstoff in der Salpeter= saure, als ber neben bem Stickstoff nachgewiesene war, b. h. einen Sauerstoffgehalt bes Stickstoffs sesbst als mit ziemlicher Sicherheit angezeigt ansehen; und gerabezu glaubte er behaupten zu können, daß die Zusammengesetheit des Stickstoffs mehr, als etwa nur eine Hypothese: daß sie, wenn man die Lehre von den bestimmten Proportionen anerkenne, eine beinahe be= wiesene Wahrheit sei. Die Anwendung der bezüglich der Ver= bindungsverhältnisse ber Körper erkannten Regelmäßigkeiten auf Stickstoffverbindungen schien Berzelius jest zu ergeben, baß in 1 Vol. Ammoniakgas 1/4 Vol. Sauerstoffgas enthalten sein musse, b. h. in einer gewissen Menge Ammoniak eben so viel Sauerstoff wie in einer äquivalenten Menge Kali. Bei bieser Ansicht über die Zusammengesetheit bes Stickstoffs aus einem unbekannten Elemente, bem Nitricum, und Sauerstoff beharrte Berzelius bann noch mährend mehrerer Jahre, obgleich er mit ihr nun fast allein stand; wie er ihr bei seinen Untersuchungen über die bestimmten Proportionen 1814 und 1818

^{*)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XLVI, S. 148 ff.

Ausdruck gab, habe ich S. 367 f. und S. 376 angeführt und am letteren Orte auch, wie er ihr die damals schon allgemeiner angenommene und jetzt noch gültige zur Seite stellte, zu welcher doch auch er sich von 1820 an als der vorzuziehenden bekannte.

In einer ganz anderen Richtung, als durch die Annahme eines Sauerstoffgehaltes in dem Ammoniat, war inbessen schon einige Jahre vor ber Zeit, zu welcher Berzelius biese Annahme fallen ließ, versucht worben, die Analogie zwischen ben durch die fixen Alkalien einerseits und durch das Ammoniak andererseits gebilbeten Verbindungen aufrecht zu erhalten; und im Anschluß an bas Vorhergehende mögen hier einige Angaben barüber stehen, wie die später herrschende Betrachtungsweise in bie Chemie eingeführt wurde und in ihr festen Fuß gewann. Ampere besprach 1816*), bag die Schwierigkeiten, welche fich einer Auffassung der einen und der anderen Verbindungen als analoger entgegenstellen, verschwinden, wenn man annehme, baß bie in dem Ammoniumamalgam enthaltene, aus 4 Bol. Wasserstoffgas auf 1 Vol. Stickstoffgas bestehende Substanz, zusammengesett, sich boch bezüglich ber Bildung von Verbindungen den unzerlegbaren Alkalimetallen entsprechend verhalte, und wenn man Dem gemäß bie Vereinigung von 1 Vol. Ammoniakgas mit 1/2 Vol. Wasserbampf wie ein Oryd jener Substanz, Verbindung von 1 Vol. Ammoniakgas mit 1/2 Vol. Schwefelwasserstoff ober 1 Vol. Chlorwasserstoff als bas Sulfür ober bas Chlorür jenes zusammengesetzten Metalles betrachte. Die später bieser Auschauungsweise geschenkte Beachtung wurde ihr zunächst nach der Aufstellung berselben noch nicht zu Theil. Reine Bezugnahme auf sie findet sich in Mitscherlich's Untersuchungen über den Isomorphismus, welche 1820 (vgl. S. 414) bekannt wurden; hier begegnet man noch der Ansicht, in dem Ammoniak resp. in dem Stickstoff stecke ein Sauerstoffgehalt; und was Mitscherlich über ben Wassergehalt ber mit Kalisalzen isomorphen Ummoniaksalze zu finden glaubte, widersprach

^{*)} Annales de chimie et de physique, T. II, p. 16.

geradezu Dem, mas aus Ampere's Betrachtungsweise zu fol= gern gewesen ware: bem Rali sei eine äquivalente Menge Ummoniak mit so viel Wasser, daß ber Sauerstoffgehalt bes letteren bem bes Kali's gleichkommt, als Ornb vergleichbar. Mitscherlich schloß bamals aus seinen Analysen ber mit Kali= verbindungen isomorphen Ammoniatverbindungen, einer gewissen Quantität Rali in ben ersteren entspreche in ben letteren eine äquivalente Menge Ammoniat und so viel Wasser, daß ber Gehalt an Sauerstoff in bem letteren bas Doppelte von bem Sauerstoffgehalte bes Rali's betrage. Noch 1830*) hielt Mitscherlich Dies für erwiesen; aber 1833 **) berichtigte er selbst ben Jrrthum, und bamit mar bie, nun vorzugsweise von Berzelius consequent burchgeführte Anwendung ber neueren Ammoniumtheorie ermöglicht, welcher lettere Chemiker sich schon vorher bafür ausgesprochen hatte, bag man ben Salmiak als Chlorammonium aufzufassen habe. — Neben ber Betrachtung bes Ammoniaks als einer einfachsten (nähere Bestandtheile nicht enthaltenben) Berbinbung erhielt sich bann auch bie bes Um= moniums als eines eben solchen in die Zusammensetzung ber s. g. Ammoniaksalze eingehenden Bestandtheiles überwiegenb, auch als Kane 1838 ***) sich bahin aussprach, man habe bas Ammoniak und das Ammonium anzusehen als bestehend aus Wasserstoff und Amid (ber Atomgruppe, beren jest noch für sie beibehaltene Bezeichnung zuerst in bem einer organischen Ber= bindung, dem Oramid, gegebenen Namen vorkam, bann in den für ähnliche Substanzen gewählten Benennungen sich wieber= fand, und für biese Atomgruppe als einen burch besondere Be= zeichnung zu unterscheibenben näheren Bestanbtheil einer gro-

^{*)} Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie, Bb. XVIII, S. 168.

^{**)} Berzelius' Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Wissenschaften, XIII. Jahrgang, S. 133.

Annalen der Pharmacie, Bd. XXVI, S. 201; Poggendorff's Annalen der Physit und Chemie, Bd. XLIV, S. 462; ausführlicher (1889) in Annales de chimie et de physique, T. LXXII, p. 337.

Derselbe Forscher, welchem um 1809 bie Lavoisier'iche Lehre von der Zusammensetzung der Salze: daß diese neben sauerstoffhaltiger Säure als bem einen Bestandtheil sauerstoff= haltige Base als ben anderen enthalten, solche Bestätigung und Ausbehnung zu verbanken schien, — berselbe Forscher suchte bald nachher, und wiederum mit Erfolg, geltend zu machen, baß jene Lehre und die von Lavoisier bezüglich ber Zusammensetzung ber Säuren aufgestellte minbestens für eine gewisse Anzahl von Salzen und Säuren nicht mehr anzuerkennen seien. Dem Nachweise, daß bis bahin als unzerlegbar geltenbe Körper: bie firen Alkalien, zusammengesetzt und welche ihre Bestandtheile seien, ließ H. Davy die Beweisführung folgen, daß eine Substanz, welche man bis bahin als zusammengesetzt angesehen hatte und bezüglich beren Ginen Bestandtheiles wenigstens man keinen Zweifel hegte: daß das Chlor als ein unzerlegbarer Körper zu betrachten sei.

Ich habe S. 79 ber Entbeckung Scheele's gebacht, die seit lange bekannte Salzsäure in die von ihm als bephlogistisirte Salzsäure, später als Chlor bezeichnete Substanz überzuführen sei; S. 176 ff. ber Aufstellung ber Lehre La= voisier's, baß Sauerstoff in die Zusammensetzung aller Sauren eingehe, und S. 306 f. der Beibehaltung dieser Ansicht auch für die Salzsäure, und ber damit nun verknüpften, daß bas Chlor eine höhere Orybationsstufe bes Rabicals ber Salzsäure als bie lettere: daß es orybirte Salzsäure sei, während des ersten Decenniums unseres Jahrhunderts. Ich habe am letteren Orte angegeben, daß zu diesen vermeintlichen Orydationsstufen eines für sich nicht darstellbaren Glementes durch Berthollet's Arbeiten eine noch höhere: die überorybirte Salzfäure (Chlorfäure) gekommen mar, und auch, bag bie 1800 burch 28. Senry be= obachtete Ausscheidung von Wasserstoff aus bem Salzsäuregas bei dem Durchschlagen electrischer Funken als darauf beruhend gebeutet wurde, in diesem letteren Gase sei noch eine gewisse Menge Wasser chemisch gebunden enthalten. Als eine chemische Verbindung der für sich nicht wasserfrei darstellbaren Salzsäure mit Wasser galt jett das Salzsäuregas, und dazu, diese Vor= stellung in allgemeinere Aufnahme kommen zu lassen, trug na= mentlich Berthollet bei, welcher 1803 als einen Beweis für ben Wassergehalt bes Salzsäuregases betrachtete, daß Zuführung von Wasser zu einem schon länger erhitzten Gemische von Schwefel= säure und Rochsalz reichlichere Entwickelung bieses Gases ver= anlasse. Damals mar ber vermeintliche Wassergehalt bes Salz= fäuregases noch nicht bestimmt; 1806 aber beschrieb Berthollet Versuche, bei welchen die Gewichte von (für wasserfrei gehaltenem) Aetkali ober Baryt und ber zur Neutralisation nöthigen Salz= fäure mit dem des entstehenden salzsauren Salzes verglichen wurden, und er meinte bamals, bas Salzfäuregas musse mehr als die Hälfte seines Gewichtes an chemisch gebundenem Wasser enthalten. Der Sauerstoffgehalt ber masserfreien Salzsäure mar nur darauf hin angenommen, daß Sauerstoff ein Bestandtheil aller ober boch aller stärkeren Säuren sei; bag aber bie s. g. orydirte Salzsäure eine weitere Menge Sauerstoff enthalte, schien immerhin noch nach Berthollet's älteren (1785 und 1786 ausgeführten) Untersuchungen baburch bewiesen, daß sie Metalle zu Oryben umwandele, welche in die Zusammensetzung der ent= stehenden salzsauren Salze eingehen, und außerdem dadurch, daß die orydirte Salzsäure in mässeriger Lösung bei Einwirkung des Lichtes sich zu Sauerstoff und Salzsäure spalte.

So war die um 1808 bezüglich der Salzsäure und der von ihr sich ableitenden Substanzen herrschende Lehre. Auch H. Davy glaubte an sie. 1807 bei seiner ersten Mittheilung über die Reduction der Alkalien meinte er*), der Annahme eines Sauersstoffgehaltes in der Salzsäure wie in anderen noch unzerlegten Säuren neue Stützen geben und die Abscheidung des Radicals der Salzsäure durch die electrochemische Zersetzung von Verbinds

^{*)} Philosophical Transactions f. 1808, p. 43.

ungen berselben in Aussicht stellen zu können. Als er 1808*) bei ber Einwirkung von Kalium auf möglichst getrocknetes Salzsäuregas Wasserstoff frei werben und bas bamals noch als salzsaures Kali bezeichnete Salz sich bilben sah, zweifelte er nicht daran, daß die Salzfäure eine Sauerstofffaure, als maffer= freie Saure in bem so eben genannten Salze mit Rali vereinigt, im Salzsäuregas mit einer gemissen Menge Wasser verbunben sei, bessen Sauerstoffgehalt bafür hinreiche, mit bem Kalium bie zur Neutralisation ber vorhandenen mafferfreien Gaure nothige Menge Kali zu bilben; und zu anderen Resultaten kam er auch nicht bei der in demselben Jahre **) vorgenommenen Wieberholung und Ausbehnung seiner Versuche, wo er vergebens bemüht war, die Salzsäure aus Verbindungen, in welchen sie enthalten sein sollte, masserfrei zu gewinnen, und wo ihm eine Berjetung solcher Verbinbungen nur bann gelang, wenn Baffer In dem Frühjahre 1809 — in einer Abhand= zugegen war. welche außer anderen Versuchen zur Zerlegung einiger Körper auch solche über Kohle kennen lehrte und namentlich, daß Rohle, wenn erst masserstofffrei, bei stärkstem Glühen berselben in orydirt-salzsaurem Gas auf dieses nicht einwirkt formulirte er bei der Mittheilung neuer Untersuchungen über bie Salzsäure ***) bie von ihm erhaltenen Resultate etwas anders: die bisher über die Beziehung zwischen der Salzsäure und der orydirten Salzsäure gehegten Vorstellungen seien nicht die richtigen; ergeben habe sich vielmehr, daß bas Salzsäuregas aus einer für sich noch nicht bargestellten Substanz und Waffer, bie orybirte Salzsäure aus berselben, aber masserfreien Substang und Sauerstoff bestehe, und bag alle Orybationen in bem Salzsäuregas nur durch den Sauerstoff des in demselben enthaltenen Wassers, alle in der orydirten Salzsäure nur durch den in ihr mit der unbekannten Substanz vereinigten Sauerstoff

^{*)} Philosophical Transactions f. 1808, p. 343.

^{**)} Philosophical Transactions f. 1809, p. 91.

^{***)} Philosophical Transactions f. 1809, p. 468.

bewirkt werben, in beiben Fällen unter Bereinigung dieser Substanz mit dem entstehenden orydirten Körper. Bon allen zu der Classe der Säuren gehörigen Substanzen scheine die in dem Salzsäuregas enthaltene die mit der größten Verbindungskraft ausgestattete zu sein; auch erneute Versuche, diese Substanz zu isoliren oder zu zersetzen, waren erfolglos. Darüber, ob und wie diese Substanz zusammengesetzt sein möge, und namentlich von einem Sauerstoffgehalte derselben sprach jetzt Davy nicht mehr, und auch nicht in einer gegen das Ende des Jahres 1809 gemachten Mittheilung*), in welcher er aber noch an der Anssicht sessthielt, das Wasser ein Bestandtheil des Salzsäuregases sei.

In dieser letten Mittheilung konnte sich Davy bereits barauf beziehen, daß die Zusammengesetheit des Salzsäuregases aus einer unbekannten Substanz und Wasser auch durch die Forschungen von Gan=Lussac und Thenard bestätigt worden Bei ber, im Januar 1809 gemachten Mittheilung ihrer Untersuchungen über die Flußsäure **) hatten diese Chemiker auch angegeben, bas Salzsäuregas enthalte wirklich chemisch ge= bundenes Wasser, wie Dies Henry und Berthollet zuerst gezeigt hätten, und dieses Wasser, dessen Menge den vierten Theil von dem Gewichte bes Salzsäuregases betrage, lasse sich durch Ueberleiten des letteren über erhitztes Bleioryd zur Aus-Bei vollständiger Zersetzung des in dem scheidung bringen. Salzsäuregas enthaltenen Wassers burch ein Metall entstehe gerade so viel Oryb, daß bieses mit ber vorhandenen Säure ein salzsaures Salz bilbe. Gay-Lussac und Thénard, welche bieses Verhalten des Salzsäuregases schwer erklärbar fanden, marfen die Frage auf, ob es nicht möglich sei, daß in diesem Gas Sauerstoff und Wasserstoff enthalten seien, darin bereits zu Wasser vereinigt zu sein, aber sie ließen diese Frage unbeantwortet. Noch constatirten sie, wie auch Davy

^{*)} Philosophical Transactions f. 1810, p. 67.

^{**)} Annales de chimie, T. LXIX, p. 207; Mémoires de physique et de chimie de la Société d'Arcueil, T. II, p. 320.

es gethan hatte, daß aus salzsauren Salzen die Säure bei Ab= wesenheit von Wasser burch Säuren nicht ausgetrieben werben kann. — Schon in bem Februar 1809 konnten Gan=Lussac und Thénard weiter gehende Untersuchungen über die Natur und die Eigenschaften ber Salzsäure und ber orybirten Salzsäure mittheilen*). Die Menge bes Wassers, welches in bem Salzsäuregas enthalten sei, bestimmten sie jest noch genauer und nach verschiedenen Verfahren. Sie fanden, bag bas Gas ber orybirten Salzfäure sich mit einem gleichen Volume Wasserstoff= gas zu Salzsäuregas ohne Wasserausscheibung vereinigt, unb sie entbeckten die Einleitung dieser Vereinigung durch bas Licht und burch einen erhitten Körper. Fruchtlos waren ihre Versuche, aus ber masserfreien orybirten Salzsäure burch Entzieh= ung von Sauerstoff masserfreie Salzsäure zu erhalten; stärkst glübende Rohle mar, wenn frei von Wasserstoff, Einwirkung auf die orydirte Salzsäure. Da wurde es ihnen wahrscheinlich, baß an bem Freiwerben von Salzsäure unb Sauerstoff aus ber orybirten Salzsäure in wässeriger Lösung berselben unter Einfluß bes Lichtes bas Wasser einen wesent= lichen Antheil habe, und biese vermeintliche Zersetzung ber orybirten Salzfäure gelang ihnen jest auch burch starkes Er= hiten berselben bei Gegenwart von Wasser. Bei Mitwirkung von Wasser zeigten sich auch solche Zersetzungen salzsaurer Salze unter Freimachen der Säure aus den letzteren als ausführbar, welche bei Abwesenheit von Wasser resultatlos geblieben waren. Eine von ber bisher gehegten ganz verschiedene Vorstellung muffe man sich von ber Constitution bes orybirt = salzsauren Gases machen, meinten jest Gan=Lussac und Thénard; habe man diesen Körper als einen ber leichtest zersetbaren betrachtet, aber im Gegentheil ergebe sich, daß er der Einwirkung der kräftigsten Agentien widerstehe und daß sich aus ihm die Salzsäure als Gas nur mittelst Wasser ober Wasserstoff erhalten lasse, welche Saure im freien Zustande nur in Verbindung mit

^{*)} Mémoires — — de la Société d'Arcueil, T. II, p. 339.

Wasser existiren könne. Danach, daß das orydirt=salzsaure Gas selbst durch Rohle nicht zersett werde, wie nach den anderen jett mitgetheilten Thatsachen könne man vermuthen — so schlossen Gap=Lussac und Thenard ihre Abhandlung —, daß dieses Gas ein einsacher Körper sei; sein Verhalten erkläre sich ziem= lich gut nach dieser Hypothese, aber diese wollten sie doch nicht zu vertheidigen suchen, weil es ihnen scheine, daß es sich noch besser erklären lasse, wenn man die orydirte Salzsäure als einen zusammengesetzen Körper betrachte.

Mit dieser Abhandlung, in welcher so viele Resultate mit= getheilt waren, die mit den von ihm selbst erhaltenen überein= stimmten, und eine neue Ibee bezüglich ber Natur ber s. g. orybirten Salzsäure ausgesprochen, wenn gleich noch nicht als die richtigere betrachtet war, — mit dieser Abhandlung war H. Davy bekannt, als er im Juli 1810 der K. Gesellschaft zu London seine "Untersuchungen über die orybirte Salzsäure, beren Natur und Verbindungen, und über die Elemente der Salzsäure" *) vorlegte. Er gab hier zunächst eine Uebersicht der verschiedenen Ansichten über die Salzsäure und die orydirte Von der (keineswegs ganz zutreffenden) Annahme ausgehend, daß für den Entbecker der letteren Substanz, Scheele, Phlogiston basselbe bebeutet habe, was nachher als Wasserstoff bezeichnet wurde, stellte er als Scheele's Ansicht hin, daß die von Diesem bephlogistisirte Salzsäure genannte Substanz sich von der gewöhnlichen Salzsäure durch Entziehung von Wasser= stoff aus der letteren ableite und daß die gewöhnliche Salzsäure eine Verbindung der bephlogistisirten mit Wasserstoff sei; Berthollet's Arbeiten hatten bann an die Stelle dieser Ansicht die seitdem herrschende gesetzt, nach welcher die früher als de= phlogistisirte Salzsäure benannte Substanz vielmehr aus gewöhn= licher Salzsäure und Sauerstoff zusammengesetzt mare; und nach Erinnerung an die Arbeiten, durch welche Wasser als Bestand= theil bes Salzsäuregases und bie Nothwendigkeit bieses Wasser=

^{*)} Philosophical Transactions f. 1810, p. 231.

•

gehaltes für bas Bestehen ber Salzsäure im freien Zustand angezeigt worden sei, namentlich auch an seine eigenen und an bie von Gan=Lussac und Thénard, gab er als die von ben Letteren gezogene allgemeine Schlußfolgerung an, daß bas Salzsäuregas etwa ein Viertheil seines Gewichtes an Wasser enthalte und daß die orydirte Salzsäure durch keine anderen Körper als durch Wasserstoff ober solche, welche mit ihr ternare Berbindungen bilben können, zersesbar fei. Als berartige, neben bem Radical der Salzsäure noch Sauerstoff und ein brittes Element enthaltende Verbindungen waren nämlich die durch Einwirkung unzerlegbarer Körper wie Metalle, Phosphor u. a. Daß auf orybirte Salzsäure resultirenben betrachtet worden. die orybirte Salzsäure nicht burch weißglühende Kohle zerset werbe, habe ihn an bem Sauerstoffgehalte ber ersteren zweifeln lassen und ihn zu genauerer Untersuchung, ob biefer Sauerstoff= gehalt nachweisbar sei, veranlaßt. Davy beschrieb nun Bersuche, aus solchen vermeintlich ternaren Verbindungen, wie sie so eben besprochen wurden, — aus den nachher als Zinuchlorid, Phosphorsuperchlorid u. a. bezeichneten — eine unzweifelhaft sauerstoffhaltige Substanz burch Einwirkung sauerstofffreier Algentien abzuscheiben; alle biese Versuche waren erfolglos, ebenso wie die in gleicher Absicht mit orydirter Salzsäure an= Dany bestätigte, daß orybirte Salzsäure sich mit gestellten. Wasserstoff ohne Ausscheidung von Wasser zu Salzsäuregas vereinigt; aber gerabe in Anwendung bieses Resultates auf bie Versuche, welche Gan=Luffac und Thenard zum Nachweise bafür mitgetheilt hatten, baß in den Fällen, wo aus orybirter Salzsäure auscheinend Sauerstoff frei gemacht wird und Salz= fäure zum Vorscheine kommt, Wasser anwesend ist, zog Davy bie Schlußfolgerung als eine kaum zu vermeibenbe, daß ber in biesen Fällen freiwerbende Sauerstoff von ber Zersetzung bes Wassers herstamme und daß also auch die Vorstellung, in Salz= fauregas fei Waffer enthalten, eine gang hypothetische und nur auf die unbewiesene Annahme, Sauerstoff sei ein Bestandtheil ber s. g. orybirten Salzsäure, gegründete sei. Auch bas Auf=

treten von Wasser bei ber Einwirkung von Salzsäuregas auf Orybe lasse sich als auf einer Bilbung besselben aus bem Wasserstoff des ersteren und dem Sauerstoff der letzteren beruhend er= klären, wie auch von Gay=Lussac und Thénard in ber Aeußerung, daß man die orydirte Salzsäure als einen einfacheu Körper betrachten könne, anerkannt sei. Für die Bilbung von Salzsäuregas aus s. g. orybirter Salzsäure und Wasserstoff, für das Freiwerden von Wasserstoff aus Salzsäuregas bei ber Einwirkung von Metallen auf das lettere unter Bilbung eben solcher Verbindungen, wie sie durch Verbrennung der Metalle in s. g. orybirt-salzsaurem Gas entstehen, sei bie Scheele'sche Ausicht über die Natur ber s. g. orydirten Salzsäure und ber Salzsäure als ein Ausbruck bes Thatsächlichen zu betrachten, während die von den französischen Chemikern angenommene Un= sicht, welche bis zu näherer Prüfung so schön und befriedigend zu sein scheine, bei bem bermaligen Stande bes Wissens auf hppothetischer Grundlage beruhe; auch nach ber ersteren Ansicht lasse sich bas Verhalten jener Metallverbindungen zu Wasser, und daß unter Zersetzung bes letteren Salzfäure und Metallorybe entstehen, leicht erklären. Gin Sauerstoffgehalt bes s. g. orydirt=salzsauren Gases sei nicht nothwendig wegen des Ver= mögens bes letteren, Verbrennungen zu bewirken, anzunehmen, benn auch sonst noch seien Fälle bekannt, in welchen sich Körper unter Erglühen vereinigen, ohne bag babei Sauerstoff in Ber= bindung eingeht, und auch nicht wegen ber Analogie, welche bie aus orybirter Salzfäure und Metallen sich bilbenben Verbinb= ungen mit sauerstoffhaltigen Salzen zeigen; baß bei ber Ginwirkung von Metallen auf Salzsäuregas so viel Wasserstoff frei wird, als einer Zersetzung etwa vorhandenen Wassers ent= fpräche, beweise auch nicht, daß Wasser wirklich in jenem Gas Andererseits sei ein Sauerstoffgehalt bes s. g. enthalten sei. orybirt=salzsauren Gases in keiner Art birect nachzuweisen, auch nicht in Verbindungen besselben mit Metallen, mit Schwefel und Phosphor; vergeblich versuchte Davy nochmals unter An= wendung der stärksten galvanischen Apparate, burch Bersetzung

einer ober ber anderen solchen Verbindung ein Anzeichen eines Sauerstoffgehaltes in ihr zu erhalten. Nach ber Besprechung, baß die s. g. überorybirt=salzsauren Salze als ternäre Verbind= ungen von Metall, Sauerstoff und orybirter Salzfäure auf= zufassen seien, ging Davy nun specieller barauf ein, mas bezüglich der Natur der letteren und ihrer Verbindungen zu fol= gern sei. Er hob hervor, daß die s. g. orydirte Salzsäure ihrem Berhalten nach kaum zu ben Säuren zu rechnen sei, baß sie sich eher bem Sauerstoff an die Seite stelle und daß sie sich als ein eigenthumliches saurebilbenbes Clement betrachten lasse, welches sich mit Wasserstoff zu einer Säure, und ebenso mit Phosphor, Metallen u. a. zu Verbindungen, welche Sauerstoffverbindungen vergleichbar seien, vereinigen könne: als ein Element, welches sich so wie Sauerstoff in hohem Grabe electronegativ verhalte. Das war die Ansicht, zu welcher als ber wahrscheinlichsten Davy jest tam; es erschien mir als angemessen, etwas aus= führlicher ersehen zu lassen, wie er diese Ansicht aufstellte und zu begründen suchte, aber ich brauche nicht weiter auf die Er= örterung einzugehen, welche er an sie in der jett besprochenen Abhandlung bezüglich einzelner Verbindungen und Processe an= knüpfte. — Bu ausführlicherer Besprechung veranlaßt mich auch nicht die von Davy ber R. Gesellschaft zu Loudon im November 1810 mitgetheilte Arbeit über einige Verbindungen der orndirten Salzsäure und bes Sauerstoffs *), in welcher die Producte ber Vereinigung bes einen und bes anderen dieser Körper mit ben Metallen der Alkalien und ber Erden untersucht und verglichen, alle Resultate als einfach nach ber vorher bargelegten Ansicht zu beutend befunden und nochmals die für sie sprechenden Gründe zusammengestellt wurden. An dem Schlusse dieser Mittheilung sprach sich Davy barüber aus, daß bem bisher als orybirte Salzsäure bezeichneten Körper — von welchem es nicht nach= gewiesen sei, daß er Sauerstoff enthalte, und ber keine Salz= fäure enthalten könne — eine geeignetere Benennung beizulegen

^{*)} Philosophical Transactions f. 1811, p. 1.

sei, und er schlug dafür das Wort Chlorine vor; doch behielt er selbst noch die ältere Nomenclatur in der im Februar 1811 vorgelegten Abhandlung über eine (die von ihm als Euchlorine bezeichnete) Verbindung des orydirt-salzsauren Gases mit Sauer-stoff*) bei.

Davy's in jener Zeit bereits so hoch stehende Autorität ließ bie von ihm für bas Chlor, bie Salzsäure und bie anderen von dem ersteren sich ableitenden Verbindungen als die richtigere betrachtete Ansicht von vielen Chemikern alsbalb angenommen Aber auch ber Wiberspruch mehrerer, und barunter ausgezeichnetster Chemiker fehlte nicht. In verschiedener Weise suchte dieser Wiberspruch und bas Beharren bei der früher allgemein angenommenen Vorstellung bezüglich ber Natur jener Körper sich Geltung zu verschaffen: entweber burch Beibringung solcher Beweise für den Sauerstoffgehalt des Chlors, wie sie Davy vermißt hatte, wie er und wie Gay= Lussac und Thenard sie aufzufinden vergeblich bemüht gewesen waren; ober bei dem Zugeständnisse, daß alles Thatsächliche sich auch nach ber neuen Ansicht beuten lasse, burch Beweisführung, baß die ältere Ansicht eine genügende und eine dem in der Chemie sonst Erkannten besser entsprechende sei.

Ich kann mich sehr kurz fassen bezüglich ber Versuche, burch welche Einzelne den experimentalen Nachweis dafür geben zu können glaubten, daß die von Davy vertheidigte Theorie unsrichtig sei; kaum bedarf es der Erwähnung, daß allen in diesem Sinne gemachten Angaben ein Jrrthum zu Grunde lag. Es erregte noch Aufsehen, als 1811 Murray behauptete, bei der Detonation von Chlorgas mit Rohlenoryd und Wasserstoffgas bilbe sich Kohlensäure, bei der Einwirkung von Chlor auf Schweselwasserstoff eine Säure des Schwesels u. s. w., und bei der Widerlegung dieser und ähnlicher Täuschungen durch H. Davy und seinen Bruder J. Davy kam für die Wissenschaft noch einiges Erhebliche (so die Entdeckung des Chlorkohlenoryds)

^{*)} Philosophical Transactions f. 1811, p. 155.

heraus; aber bas Hinausziehen ber hierburch veranlaßten Dis= cussionen, von welchem Einstusse bieselben auch für die Ent= scheidung fast aller englischen Chemiker zu Gunsten der neuen Lehre waren, ist hier nicht zu verfolgen und auf andere der= artige Angaben ist hier gar nicht einzugehen. Ernstlicherschienen zuerst der Annahme dieser Lehre die Bedenken entgegenzustehen, welche in der anderen Richtung von hervorragenden Repräsen= tanten der Chemie ausgesprochen wurden.

Die von ihnen schon vorher erwähnte Möglichkeit, alle bie Salzsäure und die s. g. orydirte Salzsäure betreffenden That= sachen unter Annahme, daß ber lettere Körper ein chemisch einfacher sei, zu erklären, hoben Gay=Lussac und Thenarb wieberum hervor, als sie 1811*) ihre bis bahin fortgesetzten Untersuchungen zusammenstellten: namentlich ihre Bersuche bar= über, ob Wasser für bas Bestehen ber Salzsäure im freien Zu= stande nothwendig sei, wie viel Wasser bas Salzsäuregas bann enthalte, und über bas Verhalten bes orybirt-salzsauren Gases gegen verschiebene Substanzen. Die Deutung ihrer Versuche gaben sie zunächst noch unter Beibehaltung ihrer früheren An= sicht; aber baran erinnernd, daß sie schon 1809 die Vermuthung als eine zulässige ausgesprochen hätten, bas s.g. orybirt-salzsaure Gas möge ein einfacher Körper sein, und baß bie Anwendung dieser Vermuthung für eine andere Deutung damit allen Che= mikern geboten gewesen sei, gaben sie biese lettere, von Davy bereits dargelegte, nun auch selbst und ausführlich. Die Ver= gleichung ber Erklärungen ber Thatsachen, welche sie als bie nach Davy's Urtheil wichtigsten von jedem ber beiben Stand= punkte aus am Eingehenbsten betrachteten, lasse erseben, baß diese Thatsachen wie alle sonst bekannten sich nach der einen und nach der anderen Theorie gleich gut erklären lassen, bie Frage, ob die s. g. orydirte Salzsäure etwas Zusammen= gesettes ober etwas Einfaches sei, bleibe noch eben so ungelöst, wie sie es bei dem ersten Aufwerfen derselben zwei Jahre vor=

^{*)} Recherches physico-chimiques, T. II, p. 93, 155.

her gewesen sei. Wie damals gaben sie auch jest noch ber alteren Theorie den Borzug, barauf gestütt, daß diese den Analogien besser entspreche, ben bisher als salzsaure Salze bezeich= neten Berbindungen noch neben den anderen fauerstoffhaltigen Salzen als ähnlich zusammengesetzten ihre Stelle anweise, ben masserfreien salzsauren Salzen keine andere Constitution beilege als ben in Wasser gelösten, für welche Lösungen man boch an= zunehmen habe, daß fie Saure und Metallorybe enthalten. Bas die neue Theorie lehre, sei möglich, aber nicht wahrscheinlich; sie wollten dieselbe nicht verwerfen, doch scheine ihnen die ältere noch ben Borzug zu verbienen; unbeantwortet bleibe aber bann noch die Frage, ob das Salzsäuregas, wenn es aus einem un= bekannten Körper, Sauerstoff und Basserstoff zusammengesett sei, diesen letteren in ber Form von Wasser in sich enthalte ober nicht, — eine Frage, welche mit ber nach ber Constitution ber Salze: ob in benselben Säuren und Oryde als gesonderte Bestandtheile existiren ober nicht, zusammenfalle und strenge ge= nommen unlösbar sei. — Auch Berthollet gab sein Urtheil 1811*) in solchem Sinne ab, und meinte mit Rucksicht auf die Analogie in dem Verhalten bes Salzsäuregases und anderer Säurehydrate, in dem der von der Salzsäure mit Basen ge= bilbeten Verbindungen und anderer sauerstoffhaltiger Salze, die ältere Hypothese sei um der Einheit des chemischen Systemes willen in diesem beizubehalten, selbst wenn die Wahrscheinlichkeit, welche man ihr zuzugestehen habe, eine kleinere wäre. — Aber auch in Frankreich maren Mehrere schon frühe Davy's Unsicht, bie neue Lehre sei ein so viel einfacherer Ausbruck bes that= fächlich Gefundenen, die ältere Lehre mache so viel unbewiesene Annahmen nothwendig, daß die lettere gegen die erstere auf= zugeben sei. Umpere sprach sich als ein Unhänger bieser An= sicht bereits 1810, gestützt auf bie von Gan=Lussac unb Thenard über die Flußsäure und beren Verbindungen geführten Untersuchungen, an Davy bafür aus, bag eine abn-

^{*)} Annales de chimie, T. LXXX, p. 124, 138.

liche Betrachtungsweise, wie die von dem Letzteren für die Salz= faure und die von ihr sich ableitenden Substanzen als die rich= tigere hingestellte, auch für die ersteren Körper anzunehmen sei; Davy selbst gab bann 1813 und 1814 burch neue Versuche über die Fluorverbindungen dieser von ihm getheilten Auf= fassung ber Constitution berselben weitere Unterstützung. Als über bas 1811 von Courtois aufgefundene Job die ersten eingehenderen Untersuchungen mitgetheilt wurden, erkannten die mit der Erforschung dieser Substanz beschäftigten Chemiker die= selbe alsbald als eine bem Chlor analoge. Gan=Lussac au= ßerte sich im Dezember 1813 bahin, bezüglich ber Natur bes neuen Körpers lassen sich, wie bezüglich der des Chlors, zwei Vorstellungen machen: entweder, daß berselbe ein einfacher ober daß er eine Sauerstoffverbindung sei; die erstere sei ihm nach seinen Versuchen die wahrscheinlichere und bamit gewinne auch die Ansicht, daß das Chlor ein einfacher Körper sei, an Wahr= scheinlichkeit. H. Davy urtheilte um bieselbe Zeit, Alles spreche bafür, daß man ben neuen Körper als einen unzersetharen zu betrachten habe, und rascher, als er noch kurz vorher zu hoffen gewagt, vergrößere sich die Zahl solcher Substanzen, welche mit bem Sauerstoff, bem Chlor und bem Fluor zusammengehören. Auch Vauquelin, welcher noch ber Begründung und bann der Entwickelung der Ansicht, daß die s. g. dephlogistisirte Salz= fäure eine höhere Orybationsstufe besselben Elementes wie bie gewöhnliche sei, so nahe gestanden hatte, erkannte bald nachher an, alle mit dem Jod angestellten Versuche scheinen zu beweisen, baß es sauerstofffrei sei, und Dies musse auch bazu veranlassen, die Voraussetzung eines Sauerstoffgehaltes im Chlor aufzugeben und ruckhaltlos Davy's Meinung über basselbe zuzustimmen. In dem Sommer 1814, bei der Veröffentlichung seiner um= fassenden Arbeit über bas Job*) betrachtete Gan= Lussac dieses nur noch als einen einfachen Körper, welcher hauptsächlich mit bem Schwefel und mit bem Chlor Analogie zeige und auch

^{*)} Annales de chimie, T. XCI, p. 5.

auf die Natur des letteren ein neues Licht werfe. innerte hier noch einmal an die von ihm und Thénard zu= erst 1809, auf Grund ihrer Versuche ausgesprochene Möglichkeit, bie s. g. orybirte Salzsäure als einen einfachen Körper zu betrachten; aber als etwas so Außerorbentliches sei bie Aufstellung dieser Ansicht erschienen, daß Berthollet sie nur mit größter Zuruckhaltung vorzubringen veranlaßt habe, und beßhalb sei bamals die weitere Ausführung berselben unterblieben. Davy selbst habe bann bei Annahme ber von ihm gezogenen Folgerung keine neuen Beweise bafür, daß sie die richtige sei, hinzugefügt, wenn ihm auch zuzugestehen sei, sie entwickelt und burch seinen Einfluß zu der Verbreitung berselben beigetragen zn haben. Doch sei diese Ansicht bereits vor Davy durch Dulong und Am pere angenommen gewesen, und Say=Lussac selbst habe sie immer als die wahrscheinlichere vorgetragen; die Entbedung bes Jobs endlich scheine bie Meinung ber französischen Chemiker über die Natur ber s. g. orybirten Salzsäure entschieben zu haben, und jeder weiteren Discussion habe er sich zu enthalten.

Länger beharrte in bem Wiberstande gegen die Anerkennung ber neuen Lehre Berzelins, und sein Urtheil war maßgebend nicht nur für die Chemiker Schwedens, sondern auch für einen Theil der Chemiker Deutschlands, wo übrigens doch die Ansicht Davy's überwiegend zahlreiche Anhänger fand; Stadion, der Entdeder mehrerer Orydationsstufen des Chlors, schloß sich hier 1815 bei der Mittheilung seiner Untersuchungen der Davy'schen Aussbrucksweise an. — In dem Salzsäuregas sah auch Berzelins ein Säurehydrat wie in der möglichst entwässerten Schweselssäure zu der Zeit, wo die Eristenz der wasserten Schweselssäure noch unbekannt war; jene beiden Säuren, sagte er 1810*), enthalten gerade so viel Wasser, daß der Sauerstoff desselben mit Wetall die zur Hervordringung eines neutralen Salzes nöttige Menge Base bilden kann. Wie viel Sauerstoff in die Zusammensehung der wassersein Salzsäure eingehe, suchte er

^{*)} Gilbert's Annalen der Physit, Bb. XXXVII, S. 219.

1811 *) zu ermitteln, gestützt auf die Kenntniß ber Mengen Sauerstoff, welche in ber orydirten und in ber überorydirten Salzsäure zu dem in der masserfreien gewöhnlichen Salzsäure noch hinzukommen. Daß biese beiben Mengen sich unter ein= ander verhalten wie 1 zu 6, glaubte Berzelius ba gefunden zu haben, und bem Gesetze ber einfachen Multiplen entspreche bann nur anzunehmen, daß in den salzsauren Salzen bie Saure 2mal so viel Sauerstoff enthalte, als die Base, so baß ber Sauerstoffgehalt ber orybirten Salzsäure bas 3/2 -, ber ber überorybirten bas 4fache von bem ber gewöhnlichen Salzfäure betrage; und auch die Orybationsstufe bes Rabicals ber Salz= saure, in welcher ber Sauerstoffgehalt bas 2fache mare, schien bamals, diese Vorstellung bestätigenb, burch Davy's Entbedung ber s. g. Guchlorine bekannt zu sein. Aber ben neuen Ibeen, welche Davy über die Natur dieser Körper aufgestellt habe, erklärte Berzelius sofort nach dem Bekanntwerden mit ben= selben **) nicht beistimmen zu können; seien auch biese Ibeen, so weit sie die Unzersetharkeit ber orybirten Salzsäure betreffen, durch keinen directen Versuch widerlegbar, so widerlegen sie sich, wie es ihm scheine, boch selbst, bei ber Ausbehnung auf die Salze ber gewöhnlichen Salzsäure; ganz ähnliche Thatsachen, welche bie salzsauren und andere Salze zeigen, musse man als= bann in ganz verschiebener Weise beuten, und Davy scheine ihm den einzigen Leitfaben, den durch die Analogie gebotenen, verlassen zu haben und baburch irre geführt worden zu sein. — In einem Brief an Gilbert ***) sprach Berzelius 1812 ben beutschen Chemitern sein Erstaunen barüber aus, bag Davy's Hypothese von ber Einfachheit bes Chlors habe Eingang finden können, und fast möge man benken, an bas weniger Richtige sei leichter zu glauben als an die Wahrheit; wirkliche Berichtigungen ber demischen Ansichten seien sonst nicht ohne eifrigen

^{*)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVIII, S. 217.

^{**)} Daselbst, Bb. XXXVIII, S. 227.

^{***)} Daselbst, Bd. XLII, S. 288.

Wiberspruch zur Geltung gekommen, aber Davy's Lehre scheine wenigstens in Deutschland unbebingt angenommen zu werben. Nur wenn man die Salzsäure und ihre Verbindungen außer allem Zusammenhange mit ben übrigen Körpern betrachte, habe biese Lehre einige Wahrscheinlichkeit; aber bei etwas umfassenberem Blick über die Chemie finde man bald, daß diese durch eine solche Hypothese verunstaltet werbe. Jebe hier in Betracht kommende Thatsache lasse sich auch noch nach ber älteren Auf= fassung eben so genügend erklären, als nach ber neueren; aber alle Analogien sprechen nur zu Gunsten ber ersteren, und für bie basischen Salze ber Salzsäure sei die lettere kaum annehm= bar. Daß für diese Salze, wenn die Zusammensetzung berselben ber Davy'schen Ausicht gemäß angenommen werbe, bie bezüglich des Verhältnisses ber Sauerstoffgehalte in der Säure, der Base und bem Wasser als sonst gultig nachgewiesenen einfachen Regelmäßigkeiten nicht mehr zutreffen, suchte Berzelius in einem 1813 an A. Marcet nach England gerichteten gleichfalls zur Veröffentlichung bestimmten Brief *) ausführlicher barzuthun, und bamit, daß die Consequenzen aus jener Ansicht mit einem wohlbegründeten Theile der Lehre von den chemischen Proportionen unvereinbar seien. Darüber, daß die englischen Chemiker über diesen von ihm für die Beibehaltung ber alteren Auffassung geltend gemachten Grund hinausgleiten, ohne ihm bie gebührenbe Beachtung zu schenken, beklagte sich Berzelius 1814 in einem Brief an Gilbert **), und noch einmal, 1815 in einem Brief an Thomson***), suchte er ben Zweistern an ber Richtigkeit seiner Behauptung dieselbe klarer zu machen. Nach ber Entbeckung bes Jobs, bessen Verhalten alsbalb als die Davy'sche Lehre unterstützend betrachtet worden war, meinte Berzelius 1815 in einem Brief an Gilbert +), auch jest

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. II, p. 254.

^{**)} Gilbert's Annalen ber Physik, Bb. XLVIII, S. 326.

^{***)} Annals of Philosophy, Vol. VI, p. 211.

^{†)} Gilbert's Annalen der Physit, Bb. XLIX, S. 385.

habe er eher eine Wiberlegung seiner Ansichten burch Dany zu erwarten, als daß er noch weiter zu versuchen brauche, ben Letteren zu widerlegen, und Dany habe zunächst die von Berzelius der Lehre von den bestimmten Proportionen entnommenen Beweise für den Sauerstoffgehalt der Salzsäure zu entkräften; schon nach den äußeren Eigenschaften stelle sich übrigens das Jod den Metallsuperoryden, dem Braunstein namentlich nahe, und als das Superoryd eines unbekannten Radicals habe man es auch in consequenter Anwendung der älteren Lehre zu bestrachten: des Radicals, dessen niedere Orydationsstufe im Hydratzustande die s. Zodwasserstoffsäure sei, welche letztere eben so wie die Salzsäure und die Flußsäure in ihrem Verhalten wahrlich mehr Analogie mit der Schweselssäure und der Salpeterssäure zeige, als mit dem Schweselwasserstoff oder anderen ähnslichen Wasserstoffverbindungen.

In demselben Jahre, 1815, veröffentlichte Berzelius einen "Versuch einer Vergleichung ber älteren und ber neueren Meinungen über die Natur der orydirten Salzfäure, zur Be= urtheilung des Vorzuges der einen vor der anderen"*). In ber Einleitung zu dieser umfangreichen Abhandlung sagte Ber= zelius, daß er ber neuen Lehre, welche jett ziemlich allgemein augenommen werbe, Vorzüge vor der älteren nicht zugestehen könne, aber die Gründe für seine Beibehaltung der letteren an= zugeben sich um so mehr verpflichtet glaube, ba er wohl wisse, wie die Beharrlichkeit, mit welcher mancher Naturforscher an älteren Ansichten hing, von seiner Unfähigkeit herrührte, die Rraft ber gegen sie beigebrachten Beweise gehörig zu murbigen. Doch auch die Gefahr, daß man ihm Dasselbe vorwerfe, solle ihn von einer Discussion nicht abhalten, bei welcher, wie sie auch ausfallen moge, die Erkenntniß der Wahrheit nothwendig gewinnen musse. In ausführlichster Weise legte er nun die neue Lehre, die Gründe für die Aufstellung derselben, die Vergleichung ber nach ihr ben bezüglich vieler Körper beobachteten

^{*)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. L, S. 356.

Thatsachen zu gebenden Deutung mit der der älteren Lehre ent= sprechenden Erklärung bar; er prüfte, mas jede der beiden Lehren an Analogien als für sie sprechenb geltenb machen konne, und kam zu dem Resultate, je weiter man die Consequenzen ber neuen Lehre verfolge, um so weniger übereinstimmend zeige sie sich mit der übrigen chemischen Theorie, und wie man sie auch wende, immer stoße man auf Gate, welche mit ber ge= wöhnlichen chemischen Theorie unverträglich seien, so daß ent= weber biese ober die neue Lehre unrichtig sein musse; während bie lettere sich in Beziehung auf die allgemeine Chemie als theoretische Wissenschaft überall inconsequent und mit ihr nicht zusammenhängend erweise, werben von der älteren Lehre alle Erscheinungen vollkommen consequent, einfach und, wie er sagen burfe, auf eine mehr als nur wahrscheinliche Weise erklärt: bei Annahme, daß bas Salzfäuregas so wie die gewöhnliche concentrirte Schwefelsäure eine Verbindung einer masserfreien sauer= stoffhaltigen Säure mit Wasser, bas ihr als Base biene, sei. Bas für die Salzsäure und die von ihr sich ableitenden Kör= per sich als das Richtigere herausstelle, sei es auch für die Fluß= saure und die von ihr sich ableitenben Körper; und auch bas Job und die Derivate desselben geben keinen Grund ab, ber für bas erstere so, als ob nur sie bas bezüglich bieser Sub= stanzen Beobachtete erklären könne, angenommenen Unsicht zuzustimmen, mas er in ausführlicher Erörterung zu zeigen suchte. — Bur enbgultigen Entscheibung ber Streitfrage so schloß Berzelius diese Abhandlung — sei es allerdings nöthig, aus ber Salzsäure, ber Job(wasserstoff)säure und ber Aber Flußsäure bie barin enthaltenen Rabicale abzuscheiben. baß Dies noch nicht möglich gewesen sei, entkräfte bie Unnahme eines besonderen Radicals und eines Sauerstoffgehaltes in jeder bieser Sauren eben so wenig, wie ber Umstand, daß bie Re= buction einzelner Erben noch nicht geglückt sei, die Unnahme, daß auch sie ein Metall und Sauerstoff enthalten. Er sei ein Gegner ber neuen Lehre, weil er glaube gezeigt zu haben, daß dieselbe weder mit der electrochemischen Theorie, noch mit der Ropp, Entwidelung ber Chemie. 31

Lehre von den Verwandtschaften noch mit der von den bestimmten Proportionen übereinstimme und beghalb als ein Frrthum an-Er werbe sich sogleich von ber Unrichtigkeit ber zusehen sei. älteren Lehre überzeugt bekennen, wenn irgend Jemand eine jene Sauren betreffenbe Erscheinung entbeden sollte, bie von bieser Lehre nicht in Uebereinstimmung mit ber übrigen chemi= schen Theorie erklärt werben könne; aber er werbe sich auch nicht eher für einen Anhänger ber neuen Lehre erklären, als wenn dieselbe vollkommen consequent und zusammenhängend mit der neuen theoretischen Wissenschaft geworden wäre, die man auf den Ruinen der von ihr gestürzten chemischen Theorie aufzubauen haben würbe. Denn er forbere unnachsichtlich von einem jeben demischen Sate, bag er mit ber übrigen demischen Theorie übereinstimme und ihr einverleibt werden könne; im entgegengesetzten Falle musse er ihn verwerfen, es sei benn, daß die unumstößliche Evidenz besselben eine Revolution in der mit ihm nicht passenden Theorie nothwendig mache.

Aber mit wie tiefer leberzeugung auch Berzelius ba= mals noch hoffte, daß ber älteren Lehre als ber richtigeren zue lett ber Sieg bleiben werbe, und mit welcher Ausbauer er nächstfolgenden Jahre in seinem Lehrbuche mährend ber unb in seinen Abhandlungen jene Lehre Chemie weiter zu verbreiten und als die einzig zulässige anzuwenden fortfuhr: mehr und mehr stand er doch mit ihr unter den ange= seheneren Chemikern allein, und schließlich ließ auch er sie fallen. Der neuen Lehre war nach bem Urtheil fast aller Chemiker schon 1815 eine bebeutenbe Unterstützung burch die Ergebnisse der Untersuchung Gan=Lussac's über die Blausaure und ihre Verbindungen geworden: durch ben Nachweis, daß diese Saure und ihre masserfreien Salze keinen Sauerstoff enthalten, daß in biesen Körpern ein für sich barstellbares, zusammengesetztes aber sauerstofffreies Rabical enthalten ist, bessen Verbindungen gang benen des Chlors vergleichbar sind. Anläglich einer 1819 auß= geführten Untersuchung über bie Cyaneisendoppelsalze und bes dabei gefundenen Resultates, daß dieselben sauerstofffrei und

boch ben aus sauerstoffhaltigen Säuren und Basen gebilbeten Doppelsalzen gang analog seien, bemerkte auch Berzelius*), daß jene Verbindungen sich nur entsprechend der neueren Theorie über die Natur der salzsauren Salze betrachten lassen. Gr selbst zeigte 1820, als er die Zusammensetzung ber Verbindungen ber s. g. schwefelhaltigen Blaufäure genauer ermittelte, daß biese Salze sauerstofffrei sind und daß das in ihnen enthal= tene sauerstofffreie Schwefelcyan sich mit Wasserstoff zu einer starken Säure vereinigt. Die Beweise für die Existenz sauer= stofffreier Säuren und Salze mehrten sich, und auch die Zahl ber Falle, in welchen bie Anwendung ber alteren Theorie, wenn auch noch formal als möglich, doch nicht mehr wohl als zu= lässig erschien. Das Chlorkohlenoryd hatte Berzelius ge= mäß ber von ihm bisher vertheibigten Theorie als eine Ver= bindung von gleich viel Atomen masserfreier Salzsäure und Rohlensäure angesehen, und das Verhalten jener Verbindung als für die Richtigkeit dieser Ansicht sprechend betrachtet; aber als Faraday 1821 Verbindungen des Chlors mit Kohlenstoff ent= beckt hatte, fand auch Berzelius **) nach bem Verhalten bes s. g. Anderthalb-Chlorkohlenstoffs es boch unwahrscheinlich, daß man benselben als eine Verbindung von 3 At. wasserfreier Salzsäure auf 1 At. wasserfreier Oralsäure ansehen könne. Die von ihm 1821 veröffentlichte Untersuchung über bie Zusammen= setzung der s. g. geschwefelten Alkalien ergab ihm bezüglich der Verbindungen aus Schwefel mit Alkali= ober Erdmetallen, be= züglich ber aus ber Vereinigung solcher Verbindungen mit Schwefelwasserstoff hervorgehenden Körper u. A. Resultate, die ihm boch eine größere Analogie zwischen ben Schwefel= und ben Chlorverbindungen herausstellten, als er früher zugestanden hatte, und von welchen er jett selbst sagte***), daß sie, zusammen mit ben bezüglich ber eisenhaltigen blausauren und ber schwefel-

^{*)} Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Wissenschaften, I. Jahrgang (für 1820), S. 46.

^{**)} Jahresbericht u. s. w., II. Jahrgang (für 1821), S. 64.

^{***)} Daselbst, S. 60.

liche Betrachtungsweise, wie die von dem Letteren für die Salz= säure und die von ihr sich ableitenden Substanzen als die richtigere hingestellte, auch für die ersteren Körper anzunehmen sei; Davy selbst gab dann 1813 und 1814 durch neue Versuche über die Fluorverbindungen dieser von ihm getheilten Auffassung ber Constitution berselben weitere Unterstützung. Als über das 1811 von Courtois aufgefundene Job die ersten eingehenderen Untersuchungen mitgetheilt wurden, erkannten die mit der Erforschung dieser Substanz beschäftigten Chemiter die= selbe alsbald als eine dem Chlor analoge. Gan=Lussac au= ßerte sich im Dezember 1813 dahin, bezüglich ber Natur bes neuen Körpers lassen sich, wie bezüglich der bes Chlors, zwei Vorstellungen machen: entweder, daß derselbe ein einfacher ober daß er eine Sauerstoffverbindung sei; die erstere sei ihm nach seinen Versuchen die wahrscheinlichere und bamit gewinne auch bie Ansicht, daß bas Chlor ein einfacher Körper sei, an Wahr= scheinlichkeit. S. Davy urtheilte um bieselbe Zeit, Alles spreche bafür, daß man den neuen Körper als einen unzersetzbaren zu betrachten habe, und rascher, als er noch kurz vorher zu hoffen gewagt, vergrößere sich bie Zahl solcher Substanzen, welche mit bem Sauerstoff, bem Chlor und bem Fluor zusammengehören. Auch Vauquelin, welcher noch ber Begründung und bann ber Entwickelung ber Ansicht, daß die s. g. dephlogistisirte Salz= saure eine höhere Orybationsstufe besselben Elementes wie die gewöhnliche sei, so nahe gestanden hatte, erkannte bald nachher an, alle mit bem Job angestellten Versuche scheinen zu beweisen, baß es sauerstofffrei sei, und Dies musse auch bazu veranlassen, bie Voraussetzung eines Sauerstoffgehaltes im Chlor aufzugeben und ruckhaltlos Davy's Meinung über basselbe zuzustimmen. In dem Sommer 1814, bei der Veröffentlichung seiner um= fassenden Arbeit über das Job*) betrachtete Gan=Lussac bieses nur noch als einen einfachen Körper, welcher hauptsächlich mit dem Schwefel und mit dem Chlor Analogie zeige und auch

^{*)} Annales de chimie, T. XCI, p. 5.

Berbinbungen spreche allerbings bafür, die Flußsäure als analog mit der Salzfäure constituirt zu betrachten, aber späterer Zeit musse boch die Beantwortung der Frage anheimgestellt bleiben, ob diese Ausicht mahrscheinlicher sei, als die, nach wel= cher die Flußsäute Sauerstoff enthalte; bis bahin, daß biese Frage entschieben sei, nehme er noch als masserfreie Flußsäure eine aus 1 At. eines supponirten Rabicals unb 2 At. Sauer= stoff bestehenbe Verbindung au, und dieser Annahme entsprechend gab er damals und in dem folgenden Jahre bie Zusammen= setzung der Fluorverbindungen an. 1825, bei Gelegenheit der Darlegung allgemeinerer Betrachtungen über bie Classification ber Elemente und ber Salze*), stellte Berzelius bas Fluor mit dem Chlor und dem Jod zusammen, als Glieber der Classe ber s. g. salzbildenden Glemente, und ba noch unter ber ausbrudlich hervorgehobenen Voraussetzung, daß die Flußsäure eine Wasserstoffsaure sei, was die Thatsachen mehr und mehr anzubeuten scheinen; in bemselben Jahre legte er in bem I. Theile ber bamals in Deutschland herausgegebenen neuen Auflage seines Lehrbuches ber Chemie die neue Ansicht über das Fluor ber Beschreibung ber Verbindungen besselben zu Grunde.

So war schließlich allgemein — benn auf einzelne noch für die ältere Lehre sich erhebende Stimmen wurde nicht mehr ge= hört — es angenommen, daß nicht alle Säuren, nicht alle Salze Sauerstoff enthalten, und in Uebereinstimmung damit auch, für welche Säuren und welche Salze Dies nicht der Fall sei. Es lohnte wohl der Mühe, etwas ausführlicher zu verfolgen, wie das Lavoisierische Dogma bezüglich eines Sauerstoff= gehaltes aller Säuren und damit auch aller Salze als ein keineswegs allgemein gültiges nachgewiesen wurde. In der Aufstellung dieses Dogma's und der Beibehaltung desselben wähzrend so langer Zeit ist eins der merkwürdigsten Beispiele für

^{*)} Jahresbericht u. s. w., VI. Jahrgang (für 1825), S. 185.

Das gegeben, was oft in der Chemie vorkam und noch vorkommt: daß aus einer gewissen Anzahl von Thatsachen eine allzuweit gehende Schlußfolgerung gezogen murbe, die bann als eine Grundwahrheit galt und mit welcher man die Deutung später gefundener Thatsachen auch bann noch im formale Uebereinstimmung zu bringen suchte, wenn das empirisch Erkannte ihr nicht mehr entsprach und wenn eine Häufung unwahrscheinlicher Hypothesen dafür nöthig war; und daß, wenn ein allgemeiner und wichtiger Cat erst einmal angenommen mar, es selbst für bie bebeutenbsten Repräsentanten ber Wissenschaft Schwierigkeiten hatte, seine Wahrscheinlichkeit nicht nur nach ber Grundlage, auf die hin er seiner Zeit aufgestellt wurde, und nach der Geltung, die man ihm bisher zuerkannte, zu beurtheilen, sondern auch banach, wie das seitbem erweiterte Wissen etwa nun noch zu der Aufstellung veranlassen oder berechtigen könnte. Die Widerlegung ber älteren Lehre von der Zusammensetzung ber Säuren und der Salze, die Begründung und die Annahme anderer Ansichten über die Zusammensetzung der Salzfäure, ber Flußsäure u. s. w. und ber von diesen Säuren gebildeten Ver= bindungen verdiente aber auch deßhalb hier eingehender erörtert zu werden, weil diese letteren Ansichten wiederum den Ausgangspunkt für spätere Betrachtungen bezüglich aller Cauren und Salze und für die Ausbildung derselben zu den Auffass= ungen, welche jest zu den herrschenden geworden sind, abgegeben haben. In Ginem Punkte hatte Berzelius bei ber Discussion, welcher von den verschiedenen Lehren über die Ratur des Chlors, ber Salzsäure u. s. w. ber Vorzug gebühre, ganz Recht: in ber Voraussicht, daß die Annahme der damals neueren Lehre einen Umsturz bes ganzen demischen Systemes zur Folge haben musse (vgl. S. 480). Dies trat langsam ein, und für längere Zeit erscheint ber Fortgang ber Veränderung: des Aufgebens früherer, des Aufkommens neuer Vorstellungen wie ganz unterbrochen. Aber wie wenig Pflege auch die zuerst wahrnehmbaren Reime ber Ansichten fanden, burch welche bas Lavoisier'iche Snitem in noch weiterem Umfang, als wir Dies bisher verfolgt haben,

abgeändert werden sollte: später erwiesen sie sich doch als in hohem Grade entwicklungsfähig. Von Betrachtungen, welche hierauf hinzielten, habe ich zunächst einige bald nach der Zeit, wo die Davy'sche Lehre von der Existenz sauerstofffreier Säuren und Salze die Oberhand gewann, bekannt gewordene zu besprechen, und die Aufnahme, welche ihnen wurde.

Ich muß noch einmal ausgehen von der Zeit, zu welcher Lavoisier — von 1777 an — ben Sauerstoff als ben allen Säuren gemeinsamen und bas Sauersein berselben bedingenben Bestandtheil aufgefunden zu haben glaubte. In seinem Traits de chimie, 1789, wurden alle Sauren als Sauerstoffverbind= ungen eines bekannten ober eines unbekannten, eines einfachen ober eines zusammengesetzten Radicals aufgeführt: auch die Blau= saure, wenn gleich Manches bafür spreche, bag biese Substanz gar nicht in die Classe ber Säuren gehöre; davon, ob ber Schwefelwasserstoff Dies beanspruchen könne, mar nicht die Rede. Daß gerabe diese beiben Substanzen, obwohl sauerstofffrei, die Eigenschaften ber Säuren zeigen, ließ Berthollet schon um die lettere Zeit sich dagegen aussprechen, bag Lavoisier's An= sicht für alle Säuren richtig sei. In ben ersten Jahren unseres Jahrhunderts begegnet man öfters Wiederholungen des Zweifels an der allgemeinen Gültigkeit der Lavoisier'schen Lehre: barauf hin, daß sauerstofffreie Säuren, wie z. B. die jest an= geführten, eristiren und baß in einzelnen Gäuren, ber Salz= fäure z. B., ber Sauerstoffgehalt nicht nachgewiesen sei. Gerabe für die lettere Saure gewann, wie wir gesehen haben, Zweifel damals noch nicht die Oberhand, sondern erst später wurde die Existenz sauerstofffreier Säuren, und daß die Salz= faure zu ihnen gehöre, von Vielen anerkannt. Jest erhob sich die Frage, auf mas benn für biese Säuren, auf mas überhaupt bas Sauersein beruhe, und balb auch die, ob und wie sich die sauerstoffhaltigen und die sauerstofffreien Säuren boch unter bemselben Gesichtspunkte betrachten lassen.

Als H. Davy 1810 für das Chlor geltend zu machen suchte, daß es als ein chemisch einfacher Körper zu betrachten

sei, stellte er es neben ben Sauerstoff als etwas biesem Anologes (vgl. S. 470), und Dem entsprechend, wie Sauerstoff andere Körper burch Vereinigung mit benfelben zu Säuren umwandeln könne, legte er dieses Vermögen auch bem Chlor bei und sah er — so noch 1812 in seinen Elements of Chemioal Philosophy -- in bem letteren ben saurenben Bestanbtheil ber Salzsäure. Als Gan=Lussac 1814 bas Job und seine Verbindungen genauer kennen lehrte, hob er die Analogie hervor, welche bieser Körper mit bem Chlor und bem Schwefel zeige; die Verbindungen dieser drei Elemente mit Wasserstoff seien Sauren, und sie maren die Glieder ber jest von Gan= Luffac aufgestellten Classe ber Wasserstoffsauren *), welchen wohl balb noch anbere Verbindungen zuzutheilen seien. Die Benennung bieser Classe von Sauren erinnere passend an ben gemeinschaft= lichen Bestandtheil berselben, wenn es auch wahrscheinlich sei, baß bas Chlor, bas Job, ber Schwefel in ihnen die fäurenben Bestandtheile seien; ben Cauerstoff betrachtete Ban-Lussac**) in den von demselben mit anderen Glementen gebildeten sauren Verbindungen noch als den die gemeinsame Eigenschaft mittheilenden Bestandtheil, aber das Bermögen, Säuren zu bilben, sei auch dem Phosphor, dem Kohlenstoff und mehreren anderen Körpern zuzugestehen (mehrere organische Säuren verbanken wahrscheinlich, glaubte er bamals, ben Charafter als Säuren bem in ihnen enthaltenen Kohlenstoff); seit lange sei ihm eine Saure im weitesten Sinne bes Wortes ein Körper, welcher einerlei ob sauerstoffhaltig ober nicht — die alkalischen Gigen= schaften anderer Substanzen zu neutralisiren vermöge. — Dem Sauerstoff mar ba bie ausschließliche Befähigung, Säuren zu bilden, aberkannt. Berzelius und Viele hielten zwar an der Lavoisier'schen Lehre noch fest, baß die Säuren aus Sauer= stoff einerseits und bem bamit Vereinigten anbererseits bestehen;

^{*)} Annales de chimie, T. XCI, p. 9, 148.

^{**)} Daselbst, p. 145.

ber Erstere allerdings unter Hervorhebung*), daß diese Lehre in so fern nicht richtig gewesen sei, als hier das Sauersein dieser Verbindungen als lediglich durch den Sauerstoff bestimmt angesehen worden sei, während doch auch das mit dem letzteren Vereinigte nach seinem electrochemischen Charakter darauf Einsstuß habe, ob die Verdindung eine Saure sei oder nicht. Zwei Classen von Sauren unterschied, als diese Körper im Allgemeinen umfassend, Berzelius 1816**), die eine Sauerstoffs verdindungen einsacher, die andere Sauerstoffverdindungen zussammengesetzer Nadicale enthaltend; dazu habe man noch eine dritte Classe von Säuren aufgestellt, welche keinen Sauerstoff enthalten, aber solcher gebe es nur zwei, den Schweselwassersstoff und den Tellurwasserstoff.

Von 1814 an betrachtete jedoch eine stets zunehmende Un= zahl von Chemikern die Bahl ber Wasserstoffsauren als ungleich größer, und die Eristenz auch eigentlicher Salze als erwiesen, in welchen kein Sauerstoff enthalten sei. Wie Bergelius eine einheitliche Theorie bezüglich ber Zusammensetzung ber eigentlichen Säuren und Salze aufrecht zu erhalten suchte, wie er schließlich auch nachgab, wurde in tem Vorhergehenden be= sprochen. In der ersten Hälfte des dritten Decenniums unseres Jahrhunderts stellte sich nach bem lange bauernben Zwiespalt ber Ansichten barüber, welche Körper einfache, welche Berbinb= ungen, und aus welchen Elementen und in welchem Verhält= nisse berselben die letteren zusammengesett seien, wieder eine Uebereinstimmung der Meinungen der Chemiker her. Aber für bas System ber Chemie mar bamit nicht ber innere Zwiespalt beseitigt, welchen abzuwenden Berzelius so lange bestrebt ge= wesen war : daß nämlich zweierlei Arten von Sauren, zweierlei Arten von Salzen angenommen wurden, sauerstoffhaltige und

^{*)} Schon 1812 (Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. VI, S. 138) und bann noch öfters.

^{**)} Berzelius' Elemente ber unorganischen Chemie, neu burchgesehen vom Verfasser, übersett von Blumhof, I. Theil (Leipzig 1816),
S. 429.

sauerstofffreie, ohne daß die Constitution ber einen und ber anderen, namentlich für die Salze, als eine analoge betrachtet An ber älteren Ansicht über die Constitution morben märe. ber sauerstoffhaltigen Salze als aus sauerstoffhaltigen Sauren und eben solchen Basen bestehender Verbindungen hielten fast alle Chemiker fest, welche früher ober später mit H. Davy anerkannten, daß bie f.g. salzsauren Salze nur Chlor und Metall enthalten; unter Beibehaltung jener Ansicht unterschieb Gap-Lussac 1814 die letteren Salze und die ähnlichen durch bas Job gebilbeten unter ben seitbem beibehaltenen Benennungen, classificirte Berzelius 1825 die ersteren Salze zu ben von ihm so genannten Amphibsalzen, welche eine electro-negativere Verbindung eines Glementes und eine electro-positivere besselben Elementes als Bestandtheile enthalten, die letteren Salze als Haloidsalze, deren Bestandtheile ein salzbildendes Element und ein Metall seien. Wenig beachtet maren um die lettere Zeit und in dem nächstfolgenden Jahrzehend die Versuche, beibe Classen von Säuren und von Salzen einer und berselben Betrachtungs= weise bezüglich ihrer Constitution zu unterwerfen.

An der älteren Ansicht, daß und wie man sich in den sauer= stoffhaltigen Salzen ben Sauerstoffgehalt zwischen bem die Saure bilbenden Glement und bem in der Base enthaltenen Metalle getheilt zu benken habe, rüttelte zunächst S. Davy. Ich habe S. 470 baran erinnert, daß Davy 1810 die s. g. orybirt= salzsauren (chlorsauren) Salze als ternäre Verbindungen von orybirter Salzfäure (Chlor), Metall und Sauerstoff betrachtete; er betonte bamals, bag man kein Recht bazu habe, bie Existenz einer besonderen Gaure in biesen Salzen anzunehmen, in welchen vielleicht der große Gehalt an Sauerstoff zunächst als mit dem Alls entsprechende ternare Ralium vereinigt anzunehmen sei. Berbindungen betrachtete Davy bann auch die jodsauren Salze, beren Eristenz er zuerst am Ende bes Jahres 1813 bekannt ge= macht hatte; und auch noch, als gleich nachher Gap= Lussac die in diesen Salzen enthaltene Säure ausscheiben lehrte. seiner ausführlicheren Abhandlung über das Jod glaubte der

Lettere hingegen, durch die Darstellung der freien Jobsäure und der freien Chlorfäure in mässeriger Lösung ben Beweis bafür erbracht zu haben, daß, Davy's Ansicht entgegen, die einen wie die anderen salzartigen Verbindungen wahre, ähnlich wie die schwefelsauren und die salpetersauren Salze aus Saure und Base zusammengesette Salze seien. — Davy nahm die Discussion dieser Frage 1815 wieber auf, bei ber Mittheilung seiner Versuche über eine starre Verbindung bes Jobs Sauerstoff*), bie masserfreie Jobsaure; zunächst burch Hervor= hebung, daß diese Substanz mit Wasser vereinigt ben Charakter einer Saure zeige, mahrend er sie masserfrei nicht eine Saure Es sei keineswegs unwahrscheinlich, daß dieser Charakter der Vereinigung mit Wasser auf der Wirksamkeit des Wasser= stoffs des letteren beruhe, benn die so entstehende Säure lasse sich als eine ternare Verbindung aus Jod, Wasserstoff und Sauerstoff betrachten, und es sei möglich, daß ber Wasserstoff hier für die Ertheilung des Charakters der Verbindung dieselbe Rolle spiele, wie das Kalium u. Al. in den jobsauren Salzen; da Jodwasserstoff eine starke Saure sei und bei Wegnahme alles Sauerstoffs aus der Jobsäure übrig bleiben würde, sei es eine zulässige Vermuthung, daß seinen Elementen ein das Sauersein ber jest besprochenen Verbindung bedingender Ginfluß zukomme. Weiter sprach sich Davy noch in bemselben Jahre in einer Abhandlung über die Einwirkung von Säuren auf die f. g. überorydirt=salzsauren Salze **) aus. Anknüpfend baran, daß bie da von ihm untersuchte Orybationsstufe bes Chlors (bie jett als Unterchlorsäure bezeichnete) nicht die Eigenschaften einer Saure besitze, hielt er es fur mahrscheinlich, bag Gan= Lussac's wasserhaltige Chlorsäure ihre Eigenschaften als Säure dem in ihr enthaltenen Wasserstoff verdanke und den j. g. überorydit = salzsauren Salzen analog sei, die aus Metall, Chlor und Sauerstoff bestehen und in welchen das Metall und bas Chlor

^{*)} Philosophical Transactions f. 1815, p. 203.

^{**)} Philosophical Transactions f. 1815, p. 214.

ben chemischen Charakter bestimmen; Chlorkalium sei ein neutraler Körper und bleibe es auch bei bem Zufügen von 6 Proportionen Cauerstoff, und ebenso sei Chlormasserstoff eine starte Caure und verliere biesen Charakter nicht bei berselben Bufügung von Bis eine nur Chlor und Cauerstoff enthaltenbe und boch mit ben Gigenschaften einer Saure ausgestattete Berbindung erhalten sei, habe man kein Recht, zu fagen, bag bas Chlor burch Vereinigung mit Sauerstoff eine Caure bilben konne und daß in den s. g. chlorsauren Salzen als Bestandtheil berselben eine Saure existire; bas Chlor sei fähig, mit Wasserstoff eine Caure zu bilben, unb wo bieses Glement enthalten sei, burfe man ben von ihm ausgenbten Ginfluß nicht überseben; auch bie neuen Thatsachen bestätigen, wie Davy biese Darleg= ung schloß, die von ihm wieberholt vorgebrachte Ansicht, daß bas Sauersein nicht auf einem besonderen Glement sondern auf besonderen Verbindungen verschiedener Substanzen beruhe. Den hergebrachten Vorstellungen über die Constitution langer bekannter Salze wibersprach bann Davy noch in bem folgenben Jahre, 1816, in einer Abhandlung über die Analogien zwischen ben unzersetzten Körpern und über bie Constitution ber Sauren*). Gegen Gan=Lussac's Betrachtung ber Chlorsäure machte er wiederum Einwendungen, namentlich sofern hier der Wasser= und speciell ber Wasserstoffgehalt ber freien Chlorsäure gang unberücksichtigt bleibe. Nach Gan=Lussac können, wenn man bie Eristenz ber Chlorsaure nicht annehme, auch Schwefelsaure und Salpetersaure nicht als reine Sauerstoffverbindungen genommen werben; es sei Dies gang richtig, aber baß eine Säure von ber Zusammensetzung ber masserfreien Salpetersäure existire, sei auch lediglich eine Hypothese. Sehr wenige unter ben stets als neutrale Salze betrachteten Verbindungen enthalten wirklich noch die Sauren und die Basen, aus welchen sie gebildet wurden; nur einzelne Säuren, welche aus orndirbarem Radical

^{*)} Journal of Science and the Arts, edited at the Royal Institution, Vol. I (The collected Works of H. Davy, Vol. V, p. 510).

und Sauerstoff bestehen, vereinigen sich mit firen Alkalien und mit Erden, ohne daß sich Etwas ausscheibe, und da sei es uns möglich, die Anordnung der Elemente in den neutralen Versbindungen anzugeben; die Kalksalze der Phosphorsäure und der Kohlensäure seien zudem weniger mit dem Charakter der Neutraslität begabt, als das Chlorcalcium. Analogien an die Stelle von Thatsachen zu seben, sei das Verderben der Wissenschaft; berechtigte Anwendung von Analogien mache man nur dann, wenn man durch sie Thatsachen verknüpfe und sich zu neuen Versuchen leiten lasse.

Dapy's Betrachtungsweise entsprach noch nicht ber, welche später als Wasserstoffsäurentheorie ober als Binartheorie ber Salze bezeichnet murbe und bie Auffassung sauerstoffhaltiger Sauren und Salze als analog mit ben sauerstofffreien Säuren und Salzen constituirter Verbindungen versuchte. Davy betrachtete noch nicht in den ersteren Säuren ober Salzen den Wasserstoff ober bas Metall als ben einen und alles bamit Vereinigte als ben anderen Bestandtheil, sondern mas er hervorhob, mar, daß bie sauren Eigenschaften bes Chlormasserstoffs, die neutralen bes Chlorkaliums noch bei Zufügung von Sauerstoff zu jeber bieser Verbindungen fortdauern, daß die Annahme eine un= bewiesene sei, dieser zugefügte Sauerstoff vertheile sich so auf ben Wasserstoff ober bas Metall einerseits, bas Chlor anberer= seits, wie Dies ben Benennungen Chlorsäurehybrat und chlor= saures Rali entspräche, und daß für eine Anzahl anderer sauer= stoffhaltiger Säuren und Salze es eben so wenig bewiesen sei, sie enthalten ben hergebrachten Vorstellungen entsprechend eine Sauerstoffverbindung als sauren und Wasser ober ein Metall= oryd als basischen Bestandtheil. Näher trat jener Theorie Dulong, als er 1815 ber Pariser Akademie eine Untersuchung über die Oralsäure vorlegte, welche namentlich die Zersetzungen ber oralsauren Salze ber schweren Metalle und ber Erden burch Erhipen zum Gegenstande hatte. Was die Versuche hierüber ergeben, lasse sich nach zwei Arten erklären. Entweder sei die Oralsäure eine zwischen dem Rohlenoryd und der Rohlensäure

intermediare Orybationsstufe bes Kohlenstoffs, und bann ent halte sie noch Wasser, welches bei dem Trocknen ihrer Verbind ungen mit einigen Basen ausgetrieben werde; ober sie besteh aus Rohlensäure und Wasserstoff, welcher lettere bei bem Trodner bieser Verbindungen mit bem Sauerstoff ber Base zu Baffer vereinigt austrete; die so bleibenden Salze seien bann Verbind ungen von Kohlensäure mit Metall. Rach bieser letteren Be trachtungsweise, welche Dulong als die mahrscheinlichere an sehe, seien diese wasserstofffreien Verbindungen der Oralfaure keine eigentlichen Salze berselben mehr, sondern solche seien nur biejenigen Berbindungen ber Dralfaure, die nicht bei bem Trocknen allen Wasserstoff in ber Form von Wasser verlieren. Dulong werbe burch bie Analogie zu fehr allgemeinen Schlußfolgerungen geleitet, burch welche bie gewöhnlichen Gauren und bie Wasserstoffsauren unter bieselben Gesetze gebracht merben; barüber sei nach Vorlage der von Dulong in Aussicht gestellten ausführlicheren Abhandlung eingehender zu berichten. — Mehr als das so eben Mitgetheilte ist bezüglich ber bamals von Du-Iong bargelegten Ansichten über die Constitution der Cauren und der Salze aus bem kurzen Auszuge nicht zu ersehen, welcher über seine Untersuchung und bie baran geknüpften Erörterungen veröffentlicht worden ist *), und was hier mehr angedeutet als klar berichtet ist, findet auch nur wenig Erläuterung durch die Angaben Solcher, welche mit Dulong's Abhandlung vollständiger bekannt in ber nächsten Zeit auf die barin aufgestellten Lehren Bezug nahmen: z. B. burch Umpere's **) Auerkennung, Du long habe ersehen lassen, bag die Oralsäure aus Rohlen=

^{*)} Mémoires de la classe des sciences mathématiques et physiques de l'Institut de France, Années 1813—1815, Histoire, p. CXCVIII. Auf weitere Erörterungen ging auch Dulong 1816 nicht ein, als er bei der Mittheilung der Resultate seiner Untersuchungen über die Berbindungen des Phosphors mit Sauerstoff die Frage auswarf aber unentschieden sieß, ob man die unterphosphorige Säure als eine binäre Verbindung betrachten solle oder als eine ternäre, aus Sauerstoff, Wasserstoff und Phosphor bestehende, welche eine neue Art Wasserstoffsäure sei.

^{**)} Annales de chimie et de physique, T. I, p. 298.

jäure und Wasserstoff bestehe und zu den wassersteien Salzen dieser deßhalb als acide hydrocarbonique benannten Säure Rohlensäure und Metall eben so vereinigt seien, wie Enan ober Chlor u. a. und Metall in den wassersteien Salzen der Blaussäure, Chlorwasserstoffsäure u. a., oder durch Ganslussausses sogleich anzusührende Neußerung über Dulong's Auschauungseweise in Betreff einiger Säuren.

Welch ein Gegensat in jenen Ansichten Davy's barüber, wie weit Schlußfolgerungen aus Analogien Berechtigung haben und Lehrsätze als durch die letteren bewiesen zu betrachten seien, und dem Lossagen von herkommlichen Vorstellungen ber Constitution ber Körper, wie wir bieses bei Dulong finden, zu ben von Berzelius zu berselben Zeit (vgl. G. 479 f.) vertretenen Ansichten, nach welchen bie Berücksichtigung ber Analogien bas vorzugsweise Maßgebenbe für bie Gestaltung bes chemischen Systemes sein und das neu Gefundene bem früher für mahr Gehaltenen entsprechend so lange nur irgend möglich Aber auch solche Chemiker, welche in gebeutet werben sollte. ber Anwendung bieser Grundsätze nicht so weit gingen, als Dies Berzelius bamals that, und eine Abweichung von ber Lavoisier'schen Lehre über die Zusammensetzung ber Säuren und der Salze für einzelne Fälle als gerechtfertigt anerkannten, glaubten für andere, wo biese Lehre ihnen noch als haltbar er= schien, sich gegen solche Neuerungen ber Auffassung, wie bie von Davn und Dulong angeregten, aussprechen zu sollen. Gegen bie beiben letztgenannten Forscher erklärte sich Gan=Lussac 1816 in einer Abhandlung über die von dem Jod und dem Chlor gebildeten Verbindungen *). Wenn Davy die Chlor= fäure, wie dieselbe in mässeriger Lösung enthalten sei, als eine ben Salzen derselben analoge Verbindung betrachte, welche ihre Eigenschaft als Saure bem chemisch gebundenen Wasserstoff ver= banke, so könne er, Gay=Lussac, mit Recht sagen, daß biese Betrachtungsweise eine ganz sustematische sei; aber weitere Gin=

^{*)} Annales de chimie et de physique, T. I, p. 157.

wendungen habe er gegen bieselbe noch zu machen. Habe man auch für die eigentlichen Wasserstoffsauren bem Wasserstoff einen Einfluß auf die sauren Gigenschaften berselben zuzugestehen, so sei doch die Existenz von Sauerstoffsauren dadurch nicht un-Wenn Davy annehme, baß die mahrscheinlicher geworben. fauren Gigenschaften ber Chlorsäure auf bem Wasserstoffgehalte berselben beruhen: weßhalb nicht auch diese Annahme auf die Schwefelsäure und die Salpetersäure ausdehnen, welche gleich= falls noch nicht in wasserfreiem Zustand erhalten worden seien? Allerdings habe Dulong in einer kurz vorher gemachten Mit= theilung diese Säuren als Arten von Wasserstoffsäuren betrachtet, aber bieser Ansicht sei nicht zuzustimmen. Bei ber Vereinigung bes Ammoniaks mit Chlorwasserstoffgas oder mit ber mässerigen Lösung besselben erhalte man basselbe Probuct, und das Wasser scheibe sich aus; lasse man in ähnlicher Weise möglichst concentrirte Lösungen ber Chlorsäure, Schweselsäure ober Salpetersäure in Verbindung gehen, so scheide sich ebenso bas mit jeder Säure vereinigt gewesene Wasser aus und die resultirenden Salze enthalten nicht mehr ben Wasserstoff, welcher nach Dulong's Meinung die Ursache ber Acibität jener Körper gewesen sei; also müßten bie Verbindungen bes Sauerstoffs mit Chlor, Schwefel ober Stickstoff in bem chlorsauren, schwefel= sauren und salpetersauren Ammoniak, welche ber bes Basserstoffs mit Chlor in bem dlorwasserstoffsauren Ammoniak entsprechen, Arten von Wasserstoffsäuren sein, und eine solche Meinung lasse sich boch offenbar nicht aufrecht halten.

Als man ben dieser Deduction zu Grunde liegenden Irrsthum erkannte: die Boraussehung, daß die sauerstoffhaltigen Ammoniaksalze sich — abgesehen von etwa vorhandenem Krystallswasser — aus wassersier Säure und wassersiem Ammoniak zusammensehen, da war kaum mehr die Rede davon, in wiesern denn jeht die von Davy und von Dulong angeregten Zweisel bezüglich der herkömmlichen Vorstellung über die Constitution der sauerstoffhaltigen Salze sich als wahrscheinlicher geworden herausstellen. Sehr selten sindet man in dem dritten Decennium

unseres Jahrhunberts und ber ersten Hälfte bes vierten ber Ansichten ber eben genannten Forscher erwähnt; aber merkmurbig ist es, bag Berzelius es mar, welcher nach seinem Uebertritt zu ber neueren, bas Chlor, die Salzsäure und ähn= liche Körper betreffenben Lehre noch ein= und das anderemal an Dulong's Unsichten erinnerte, in solcher Weise, daß eine Zustimmung zu benselben wohl hatte als möglich erscheinen 1822, bei Gelegenheit der Besprechung, daß die Dral= faure (in ihren Salzen) masserstofffrei sei *), ermähnte Berzelius neben der damals gewöhnlich angenommenen Vorstellung von der Constitution der oralsauren Salze auch der Dulong's, welche in Zusammenhange stehe mit ber Auffassung bes Letteren, baß allgemein in den sauerstoffhaltigen Salzen nicht ein Oryd als Base enthalten sondern aller Sauerstoff als mit dem Radical ber Säure vereinigt zu betrachten sei; er bezeichnete biese An= sicht als eine, die bei allgemeiner Annahme berselben den großen Vortheil biete, daß nach ihr die Zusammensetzung der eigent= lichen Salze und alle Erscheinungen bei ben Zersetzungen ber= selben mit der Zusammensetzung und ben Zersetzungserschein= ungen ber Chlorure u. s. w. analog werben; er gehe hier nicht barauf ein, diese Ansicht mit der gewöhnlichen zu vergleichen, ba beibe überdieß zu bemselben Resultate (bezüglich bes ihn da gerade beschäftigenden Gegenstandes) führen. Noch einmal 1826, bei ber Darlegung seiner Classification ber Salze **), nahm Berzelius auf diese Ansicht Bezug: die s. g. Amphibsalze könne man nicht nur betrachten als aus einer Base und einer Säure bestehend sondern auch als gebilbet aus einem Metall und einer salzbildenden Verbindung zweier electronegativer Rörper; diese beiben Erklärungsweisen gehen mit einander pa= rallel, können beibe gleich richtig sein und seien es auch mahr= scheinlich, aber die lettere Ansicht habe Das gegen sich, daß die

^{*)} Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Wissenschaften, II. Jahrgang (für 1821), S. 69.

^{**)} Jahresbericht u. s. w., VI. Jahrgang (für 1825), S. 189. Ropp, Entwickelung ber Chemie.

nach ihr anzunehmende salzbildende Verbindung nur in höchst wenigen Fällen für sich darstellbar sei, während die der ersteren Vorstellung entsprechenden Bestandtheile der Amphidsalze mit äußerst wenigen Ausnahmen isolirt werden können. Doch trat Berzelius Dulong's Betrachtungsweise auch dann nicht bei, als diese später in bestimmterer und erweiterter Form wieder auslebte und mit neuen Gründen unterstützt wurde; der Bericht hierüber gehört indessen erst einem solgenden Abschnitte zu.

In jenem Aufsate Gan = Lussac's aus bem Jahre 1816, aus welchem ich vorhin (S. 493 f.) Einiges anzuführen hatte, beftritt bieser Chemiker auch bie Ausicht Davy's, bag bas chlorsaure Rali eine ternäre Verbindung aus Chlor, Sauerstoff und Ralium sei; nach ben stärksten Analogien sei basselbe vielmehr eine binare Verbindung, aus Kali und Chlorsaure zusammen-Dieser Ausspruch Gan=Lussac's stand in Ueber= einstimmung mit ben Vorstellungen, welche man bezüglich ber Salze hatte: wie sie hervorgegangen waren aus der allmäligen Entwickelung ber Renntnisse über die Zusammensetzung bieser Körper und wie sie auch burch die Abanderungen nicht beseitigt waren, welche bie bis kurz vorher allgemein gültige, hierauf bezügliche Lehre bamals erfahren hatte. Aber er entsprach auch ben Vorstellungen, die bamals und noch lange nachher in Betreff ber Constitution ber Verbindungen in weiterem Umfange herrschende waren: daß alle Verbindungen — einfacher oder complicirter zusammengesetzte — aus zwei Bestandtheilen zu= sammengefügt seien, welche unzerlegbar ober wiederum zerlegbar sein können und in dem letteren Falle abermals binäre Glieber= ung: Zusammenfügung aus zwei Substanzen zeigen. Das war eine allgemein verbreitete Ueberzeugung, die sich auch in einer, während vieler Jahre in hohem Ansehen stehenben und beghalb wichtigsten Theorie aussprach. Ich kann das Aufkommen dieser Ansicht kürzer besprechen, muß aber über die Aufstellung der Theorie, auf die so eben hingebeutet murde, etwas ausführlicher berichten.

Bu einer Zeit, in welcher über die Zusammensetzung ber Körper, namentlich mas die einfachsten in ihnen enthaltenen Substanzen betrifft, so viel Jrriges gelehrt und geglaubt murbe, kam für eine gewisse Abtheilung ber zahlreichen bamals als Salze benannten Körper: für die neutralen ober salzigen Salze eine bann lange festgehaltene Ansicht in Aufnahme: Bestimmter, als Dies je vorher geschehen, lehrte G. F. Rouelle 1744, daß allen zu dieser Abtheilung chemischer Verbindungen zuzu= rechnenden Körpern Zusammensetzung aus einer Säure und einem zweiten, die sauren Eigenschaften ber Säure abstumpfen= ben Bestandtheile zukomme. Als bei ber burch Lavoisier bewirkten Reform der Chemie die Lehre von der Zusammen= setzung der Körper so vielfach umgestaltet wurde, blieb die die eigentlichen Salze betreffende stehen; die bereits bezüglich ber binaren Zusammensetzung bieser Verbindungen erworbene Er= kenntniß suchte Lavoisier noch um eine Stufe weiter zu bringen (vgl. S. 86, Anmerk.), und für den einen der beiden Bestandtheile aller Salze: für die Säuren ergab sich ihm durch= weg binare Zusammenfügung, aus einem Rabical und aus Sauerstoff, und Dasselbe für die Base mindestens bei den Salzen ber bamals bekannten Metalle. Welche Bestätigung und Erweiterung dieser Lehre in dem ersten Decennium unseres Jahrhunderts zu Theil zu werden schien, wurde in dem Bor= hergehenden (vgl. S. 458) besprochen. Die binare Zusammensetzung der Säuren ließ Lavoisier stark hervortreten: daß sie alle aus Sauerstoff einerseits, aus einem Rabical ber Säure andererseits bestehen, und wo dieses Radical zusammengesett war, bestand es wiederum meistens auszwei Elementen (Kohlen= stoff und Wasserstoff). Die Eristenz von Säurerabicalen, welche aus mehr als zwei Elementen bestehen, war allerbings von Lavoisier auch nicht übersehen worden; Anhaltspunkte bafür, sich bezüglich ber Glieberung ber Elemente in ihnen auß= zusprechen, lagen jedoch bamals noch nicht vor, und auf bie Be= trachtung bes Baues jo complicirter Verbindungen näher ein= zugehen, mar auch bamals kein Anlaß gegeben, wo die Fest= 32*

stellung neuer Ansichten für bie einfacher zusammengesetzten bas nächste Ziel ber Bestrebungen sein mußte, bessen Erreichung noch so viele Schwierigkeiten bot. Bei ber Ausarbeitung bes Lavoisier'schen Systemes trat, als beachtet murbe bag bie meisten Säuren im freien Zustande nur mit Wasser verbunden zu erhalten seien, die binare Zusammenfügung ber Saure= hybrate hervor. Für Verbindungen, welche eine größere Zahl von Elementen einschließen, ergab sich banach, von welchen Vorstellungen man ausging und wie man bereits erworbener Erkenntniß ber Zusammensetzung neue hinzuzufügen suchte, immer, daß ihr Bau ein binarer sei, ahnlich wie ber ber zahl= reichen, aus ber Vereinigung von zwei Elementen resultirenben Verbindungen. Aber auch bei ber Abanderung ber Lavoisierschen Lehre über die Zusammensetzung der Säuren und ber Salze blieb die Auffassung, die zu diesen Classen von Körpern gehörigen sauerstofffreien Verbindungen seien binär geglieberte. Dem Chlor und bem Job als bem Sauerstoff analogen Gle= menten, dann bem Cyan als einem jenen einfachen Körpern vergleichbaren zusammengesetzten stanb in solchen Sauren ber Wasserstoff, in solchen Salzen das Metall als ber zweite Bestandtheil zur Seite. Und selbst in Dulong's Ansichten, so weit wir von ihnen Kenntniß haben, blieb die Annahme ber binaren Structur intact, so fern auch hier bem Wasserstoff in Sauren und s. g. Saurehybraten, dem Metall in Salzen alles bamit Vereinigte als ben zweiten Bestandtheil bilbend gegen= über gestellt wurde. Es bedarf nicht noch weiterer Ausführung, um klar sein zu lassen, wie die Vorstellung, jede Verbindung setze sich zunächst aus zwei Bestandtheilen zusammen, als eine bem Entwicklungsgang ber Chemie ganz entsprechenbe in gekommen und in ihr zu einer fest eingebürgerten geworden war, beren Geltung auch Davy's oben (S. 488) berührte, ohnehin nicht weiter ausgeführte Aeußerungen: gewisse, allen Anderen als binäre betrachtete Verbindungen seien richti= ger als ternare zu betrachten, nicht minbern konnten.

Die Auffassung, daß alle Verbindungen binare seien, fand

einen Ausbruck und bann für Biele eine Stütze in ber electrochemischen Theorie.

S. 432 f. wurde baran erinnert, wie bereits in dem letten Viertel bes vorigen Jahrhunderts Wahrnehmungen barüber gemacht waren, daß die Electricität chemische Verbindungen zu zersetzen vermag. Andererseits lagen frühe schon Angaben vor über das Freiwerden von Electricität bei chemischen Processen: so die 1781 (vgl. S. 196) von Lavoisier und Laplace ge= machten über bas Auftreten freier Electricität bei bem Lösen von Metallen in Sauren, bei bem Zersetzen von kohlensaurem Kalk mittelst Schwefelsäure, bei der Verbrennung von Kohlen an der Luft. Solche Wahrnehmungen und Angaben bereiteten die Chemiker für die Aufstellung und die Annahme von An= sichten vor, welche eine — schon vorher, aber in vagester Weise vermuthete — enge Beziehung zwischen ber chemischen Ver= wandtschaft und ber Electricität zum Gegenstande hatten. besonderem Einflusse hierauf wurden aber noch die Resultate, au welchen Volta bei seinen Untersuchungen über die Art ber Electricitätserregung tam, für beren Erkenntniß eine von G al= vani 1790 gemachte Beobachtung Anlaß gegeben hatte: na= mentlich was Volta von 1796 an über die Erregung von Electricität durch die Berührung ungleichartiger Körper: ver= schiebener Metalle ober Metalle und Flüssigkeiten, angab, die Beobachtungen über die eigenthümliche Art der Ausscheidung ber Bestandtheile solcher Verbindungen, welche der zersetzenden Einwirkung der, burch Volta 1799 entbeckten und 1800 bekannt geworbenen s. g. galvanischen Säule unterliegen. — Bon ben Arbeiten, welche dazu beitrugen, daß die Verwandtschafts= erscheinungen als Wirkungen ber Electricität anerkannt wurben, bespreche ich wieberum nur bie vorzugsweise wichtig geworbenen.

Als Berzelius und Hisinger 1803 (vgl. S. 433) ihre "Versuche, betreffend die Wirkung der electrischen Säule auf Salze und auf einige von ihren Basen"*) beschrieben, zogen sie

^{*)} Gehlen's Reues allgemeines Journal der Chemie, Bb. I, S. 114.

bestimmteren Vorstellungen tam H. Davy, bessen electrochemische Arbeiten von 1806 an die Aufmerksamkeit ber Chemiker rege machten und ben von ihm über bie Beziehungen ber Electricität zu ber chemischen Verwandtschaft geäußerten An= sichten Beachtung sicherten. Zunächst in seiner, 1807 in weiterem Kreise bekannt gewordenen Abhandlung über einige chemische Wirkungen der Electricität*). Davy hatte gleichfalls die zersetzende Einwirkung bes electrischen Stromes auf Verbindungen gefunden, die in Wasser gelöst oder, wenn auch nur wenig in dieser Flüssigkeit löslich, damit in Berührung sind, und die Ausscheidung ber frei geworbenen Bestandtheile an ben entgegen= gesetzten Polenben ber galvanischen Säule; bezüglich seiner Erklärung solcher electrochemischer Zersetzung genügt es, ohne daß ich auf die Einzelnheiten der ersteren hier einzugehen brauchte, Das hervorzuheben, daß er mit Bestimmtheit aussprach, gewisse Bestandtheile der zersetharen Verbindungen — der Sauerstoff bes Wassers, die Saure in Salzen - werben von bem negativen Polende abgestoßen und von dem positiven angezogen, während andere — ber Wasserstoff bes Wassers, die Base in Salzen — von dem positiven Polende abgestoßen und von dem negativen angezogen werben. Davy brachte Dies in Zusammen=

^{*)} Gelesen vor der K. Gesellschaft zu London im November 1806; Philosophical Transactions f. 1807, p. 1.

hang bamit, wie bei Berührung eines Metalles einerseits mit alkalischer, andererseits mit saurer Flüssigkeit Glectricitäts= erregung stattfinde; der Säure komme negativ., dem Alkali positiv=electrische Energie zu, und jeder mit einer gewissen electrischen Energie begabte Körper folge bezüglich ber Abstoßung burch gleichnamig und ber Anziehung burch ungleichnamig electrisirte Oberflächen ben gewöhnlichen Gesetzen ber Glectricitäts= lehre. Der entgegengesetzte electrische Charakter ber Säuren und der Basen zeige sich weiter barin, daß bei Berührung eines Metalles mit trockenen Säuren (Oralsäure, Borsäure o. a.) biese negativ=, bei Berührung bes Metalles mit trockenen Basen (Ralt, Strontian u. a.) diese positiv-electrisch werden; hierdurch indirect ergeben werbe: bag bie Sauren und die al= kalischen Basen entgegengesetzte electrische Energie besitzen, habe birecte Bestätigung gefunden, sofern nach ber Berührung von Aettalk mit krystallisirter Oralsäure der erstere sich positiv=, die lettere sich negativ=electrisch zeige. Auch für die Bestandtheile bes Wassers habe man einen solchen electrischen Gegensatz ans zunehmen: daß dem Sauerstoff negativ=, dem Wasserstoff positiv= electrische Energie zukomme. Zu ber Betrachtung ber Bezieh= ungen zwischen ben electrischen Energien ber Körper und ben chemischen Verwandtschaften berselben übergehend hob Davy zunächst hervor, daß die chemische Anziehung zwischen zwei Körpern aufgehoben werben könne, indem man bem einen kunstlich ben electrischen Zustand bes anderen mittheile (baß Zink z. B. als negatives Polende sich in der die Rette schließenden Flüssig= keit nicht mit bem electronegativen Sauerstoff verbinde), daß die chemische Anziehung umgekehrt vergrößert (Silber z. B. als positives Polende zur Vereinigung mit Sauerstoff befähigt) werben könne. Ferner, daß alle diejenigen Substanzen, welche sich chemisch verbinden können, sich gegen einander entgegengesett electrisch verhalten, und schon hiernach bei vollkommener Beweg= lichkeit ihrer Theilchen sie sich unter einander anziehen müßten. Wenn auch zur Zeit über die entferntere Ursache der electrischen Energie ober ber Erregung ber entgegengesetten Electricitäten

burch Contact verschiebener Körper sich nicht einmal Etwas vermuthen lasse, so sei boch die Beziehung ber electrischen Energie zu ber demischen Verwandtschaft genügend klar; und bie Frage wird aufgeworfen, ob die erstere nicht mit der letteren ibentisch und eine wesentliche Eigenschaft ber Materie sein moge. Bie mit den entgegengesetzten Electricitäten beladene Rörper, welche sich anziehen und nach ber Trennung noch die ursprünglichen Belabungen zeigen, verhalten sich bie in chemische Berbinbung eingehenden Körper. Zwei Körper, beren Theilchen sich in ben entgegengesetzten electrischen Zuständen befänden: so zwar, baß bie ber electrischen Spannung entsprechenbe Anziehung ber ungleichartigen Theilchen größer sei als ber Zusammenhalt ber gleichartigen, mußten sich mit einander verbinden, mit mehr ober weniger Rraft je nachbem sich die electrischen Energien mehr ober weniger ausgleichen; und bie Abanberung ber Gigenschaften würde Dem entsprechend sein. Ungleicher Grab ber electrischen Energie zweier Körper, berselben britten Substanz von entgegengesetter Energie gegenüber, murbe ben erfteren verschiedene Anziehungskraft zu ber letteren verleihen, und es ließe sich hiernach erklären, weßhalb von ben ersteren Korpern ber mit ber schwächeren Energie aus seiner Verbindung mit ber letteren Substanz ausgeschieben und weggestoßen murbe. die Wärme die Bilbung einer demischen Verbindung einleitet, würbe sich nach biesen Ansichten leicht erklären lassen: sie ware nicht nur als die freie Bewegung der Theilchen befördernd zu betrachten, sondern auch als die electrischen Energien der Körper steigernb; bei gewöhnlicher Temperatur sei bie electrische Spannung zwischen sich berührenbem Rupfer und Schwefel nur schwach, aber sie steigere sich bei bem Erhigen, rasch zunehmend wenn bie Temperatur bem Schmelzpunkte bes Schwefels sich nähere, und etwas oberhalb dieses Punktes wurde Verbindung unter Freiwerden von Wärme und Licht eintreten. So habe man sich auch bas Zustanbekommen ber Verbindung von Sauerstoff und Wasserstoff zu Wasser bei erhöhter Temperatur, so bas Zustande= kommen aller Verbrennungserscheinungen zu benken.

ungen, in welchen die Verwandtschaften der Bestandtheile ganz ausgeglichen seien, verhalten sich auch electrisch=neutral; Rupfer ober Zink werben burch Berührung mit neutralen Salzen gar nicht electrisch erregt, während alkalisch reagirende Salze ähnlich wie Basen, sauer reagirende ähnlich wie Sauren wirken. — In welcher Weise sich hier Davy noch bafür erklärte, baß Contactwirkungen, und nicht demische, für die Hervorbringung ber galvanischen Erscheinungen die primaren seien, verfolge ich nicht weiter; auch nicht, wie er auf Grund seiner Versuche sich barüber aussprach, baß keineswegs bei rein chemischen Vorgangen (so wie Dies frühere Forscher angegeben hatten) Electricität frei werbe, und daß Körper, welche in Berührung mit einanber sich vor ihrer demischen Vereinigung electrisch erregt zeigen, nach bem Eintreten der letteren freie Electricität nicht mehr wahrnehmen laffen.

An solchen Vorstellungen über das Wesen der electro= chemischen Zersetzung, ber demischen Vereinigung und ber verschiebenen electrischen Zustände der ber Verbindung unter ein= ander fähigen Körper hielt H. Davy bann fest. — So z. B. in seiner berühmten Abhandlung über einige neue Erscheinungen chemischer Veränderung, welche durch Electricität bewirkt wird, und namentlich die Zersetzung der fixen Alkalien *). Erklärung bieser Zersetzung hob er hervor, daß die in ben firen Alkalien enthaltenen Metalle so wie andere verbrennliche Sub= stanzen burch positiv-electrische Oberstächen abgestoßen und burch negativ=electrische angezogen zu werben scheinen, während ber Sauerstoff sich entgegengesetzt verhalte; ber Sauerstoff, welchem von Natur negative, und die Alkalimetalle, welchen ebenso po= sitive Energie zukomme, bleiben nicht in Verbindung, wenn einer dieser Körper in einen Zustand gebracht werde, welcher bem ihm von Natur zukommenben entgegengesett sei. Bei der Synthese der Alkalien hingegen kommen die natürlichen Energien

^{*)} Gelesen vor der K. Gesellschaft zu London im November 1807; Philosophical Transactions f. 1808, p. 1.

ober Attractionen unter einander ins Gleichgewicht; bei geringerer Erregung dieser Energien bei gewöhnlicher Temperatur gehe die Verbindung langsam, bei Steigerung der Energien durch hite rasch und wie in anderen ähnlichen Fällen unter Feuererschein= ung vor sich. — So in seinen 1812 veröffentlichten Elements of Chemical Philosophy. Electrische Effecte, sagte er hier*), werden durch dieselben Körper hervorgebracht, wenn diese als Massen wirken, welche demische Erscheinungen hervorbringen, wenn die kleinsten Theilchen berselben auf einander einwirken; es sei beghalb nicht unwahrscheinlich, daß die primare Ursache jener Effecte und dieser Erscheinungen die nämliche sei, und baß dieselbe Anordnung der Materie, ober dieselben anziehenden Rräfte, welche Körper in die Beziehungen von positiv = und negativ=electrisch kommen lassen, d. h. welche machen, daß sie einander electrisch anziehen und anderen Körpern anziehende Kräfte mittheilen können, auch ihren Theilchen Anziehung zu einander und die Befähigung zu chemischer Verbindung ver= leihen können, wenn dieselben völlige Freiheit der Bewegung haben. Es spreche nicht wenig zu Gunsten dieser Hypothese, baß Wärme, und manchmal Wärme und Licht, aus ber Aeußer= ung sowohl der electrisch= als der chemisch=anziehenden Kräfte resultiren, und daß man für Körper, welche in Berührung mit anderen in dem Verhältnisse von positiv=electrischen zu diesen stehen, das Vereinigungsvermögen dadurch steigern könne, daß man sie noch stärker positiv mache, mährend sich ihr Vereinig= ungsvermögen baburch vernichten lasse, bag man sie in einen bem negativ electrischen entsprechenben Zustand überführe.

Durch Davy wurde der Gedanke zu festerer Gestaltung gebracht, daß electrische und chemische Wirkungen auf derselben Kraft beruhen mögen, und an seine Arbeiten und Ansichten knüpfen alle die später aufgestellten Lehren an, nach welchen die chemischen Vorgänge nur die Aeußerungen electrischer Anziehungen sein sollen. Was in den S. 500 ff. besprochenen Arbeiten

^{*)} H. Davy's Collected Works (London 1840), Vol. IV, p. 119.

Dany's über die entgegengesetzten electrischen Zustande von Rörpern geäußert ist, welche chemische Verbindung unter ein= ander eingehen, findet sich in den späteren electrochemischen Theorien in verschiedener Art weiterer Ausbildung wieder; und als Unterstützung bieser Theorien wird bann namentlich geltenb gemacht, wie sich nach ihnen die Wärmeentwickelung und die Feuererscheinung bei bem Eintreten chemischer Verbindung ge= nügend erklären lasse. Von solchen Theorien, welche mehr skizzirt ober vollständiger ausgearbeitet vorgebracht murben, kann ich hier diejenigen nicht besprechen, welche keinen eingreifenden und länger bauernben Einfluß auf die Vorstellungen ber Chemiker ausübten; selbst bann nicht, wenn für fürzere Zeit bie Beachtung eine so lebhafte war, wie die, welche der von Derstedt in seiner Ansicht ber chemischen Naturgesetze, durch die neueren Entbeckungen gewonnen, (1812) aufgestellten zu Theil wurde. Aber über Berzelius' electrochemische Theorie, und wie sie sich entwickelte, habe ich etwas ausführlicher zu berichten. Vorauszuschicken habe ich jedoch einige Angaben barüber, wie man die Verbrennungserscheinungen gegen bas Ende bes vorigen und im Aufange bieses Jahrhunderts erklären zu können glaubte.

Lavoisier hatte bas, solche Erscheinungen bedingende Freiswerben von Wärme als barauf beruhend betrachtet, daß die lastente Wärme, durch welche das mägbare Substrat des Sauerstoffs gases in den gassörmigen Zustand gebracht sei, dei dem Einsgehen des Sauerstoffs in Verdindungen ganz oder theilweise ausgeschieden werde. Daß in dem Ansange dieses Jahrhunderts sestgestellt und anerkannt war, auch dei Abwesenheit des Sauersstoffs können Verdrennungserscheinungen statthaben, wurde S. 303 erinnert; und schon damit war die Lavoisier'sche Erklärung dieser Erscheinungen nicht mehr haltbar, welche man außerdem bald auch für solche Fälle, in denen ein starrer Körper in Sauerstoffgaß zu einer gaßförmigen Verbindung verdrennt, als nicht genügend betrachtete. Eine andere Vorstellung über die Ursache der Wärmeentwickelung bei der chemischen Verbindung, welche schon 1778 von Erawsord bargelegt und von

Vielen als eine ganz zureichenbe angesehen worben war: Wärmecapacität der Verbindung sei bann kleiner als die Summe ber Wärmecapacitäten ber sich vereinigenden Substanzen, erwies sich gleichfalls als unrichtig, sobald die specifische Barme zu= fammengesetterer und einfacherer Körper etwas genauer ermittelt mar. — Andererseits mar bereits 1788 von Wilche, wieber 1807 von Grotthuß die Ansicht angedeutet ober ausgesprochen worben, die Feuererscheinung beruhe auf ber Ausgleichung ber entgegengesetzten Electricitäten, beren eine ber Sauerstoff, beren andere ber verbrennende Körper gebunden S. Davy's Arbeiten, welche S. 433 und 500 ff. besprochen murben, ließen jest Beziehungen zwischen ben electrischen und den chemischen Kräften klarer und bestimmter, als Dies bis dahin der Fall gewesen war, hervortreten und beachten. Dany selbst, welcher sich schon früher gegen bie Unnahme eines besonderen Wärmestoffes und bafür ausgesprochen hatte, baß bie Wärmeerscheinungen auf Bewegung ber kleinsten Theilchen ber Körper zurückzuführen seien, erklärte 1812*) bas Freiwerben von Wärme und Licht als mahrscheinlich ganz allgemein bei ber Einwirkung solcher Substanzen, welchen sehr starke chemische Anziehungen ober verschiebene electrische Beziehungen zukommen, eintretend, wo eine intensive und heftige Bewegung ben kleinsten Theilchen dieser Rörper mitgetheilt werden konne.

Aber es war ganz hauptsächlich Berzelius, welcher die Ansicht sast allgemein anerkannt werden ließ, daß die Verbrennung und die Bildung eigentlicher chemischer Verdindungen übershaupt wesentlich auf der Ausgleichung der entgegengesetzen Electricitäten beruhe. — Er äußerte bereits 1811 **) bei Bessprechung der Verbrennung des Kupfers in Schweseldamps, die Feuererscheinung möge auf einer electrochemischen Entladung beruhen. In demselben Jahre noch ***) entwickelte er etwas

^{*)} Elements of Chemical Philosophy (Collected Works, Vol. IV, p. 166).

^{**)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVII, S. 280.

^{***)} Daselbst, Bb. XXXVIII, S. 189.

: eingehender die Ansicht, daß die Feuererscheinung bei der Ver= brennung und die Wärmeentwickelung bei ber Bildung chemischer Berbindungen überhaupt ganz dieselbe Ursache habe, wie die Feuererscheinung und die Wärmeentwickelung zwischen ben Pol= enden einer mächtigen galvanischen Batterie. Nach den Kennt= nissen, die man bereits über die Electricität als ein chemisches Agens besitze, lasse sich nicht mehr ein demischer Vorgang benten, ber nicht auch zugleich ein electrischer sei; Davy habe gezeigt, baß zwei, mit Verwandtschaft zu einander begabte Körper bei ber Berührung, d. h. unmittelbar vor der Verbindung entgegen= gesetzte Electricitäten zeigen, und zwar um so beutlicher, je größer die gegenseitige Verwandtschaft zwischen jeuen Körpern sei; Dies, und mas man über bie electrochemischen Zerlegungen tenne, gebe ben klarsten Beweis dafür ab, baß jede Verbindungs= ober Zersetzungserscheinung ein electrochemischer Vorgang sein Darüber aber wisse man Nichts, was die Electricität sei, wie sie ben Körpern innewohne und bas demische Verhalten berselben bestimme; und burch bie Speculationen von Mannern, welche ohne hinreichende experimentale Kenntniß mit großer Be= stimmtheit darüber urtheilen, werbe man vielleicht mehr irre ge= führt als aufgeklärt.

Solchen Körpern, welche ber chemischen Bereinigung unter einander schig sind, kommen nach dieser Auffassung, mindestens vor dem Eintreten der Berbindung, entgegengesette electrische Eigenschaften zu. Welche Körper sollen nun als mit positiver, welche als mit negativer Electricität beladen angesehen werden? Wenn Berzelius 1803 (vgl. S. 499 f.) die zersehenden Wirtzungen der Electricität als möglicherweise auf einer Attraction der letteren für gewisse Stoffe, einer Repulsion für andere beruhend betrachtet hatte, so war doch damals von ihm Nichts darüber gesagt worden, welche Körper man als in einer bestimmten Beziehung zu der einen, welche als in solcher Beziehung zu der anderen Electricität stehend anzusehen habe. Weiter entwickelt waren hierüber die Ansichten, welche H. Davy von 1806 an darlegte; ich habe S. 500 ff. darüber berichtet, wie

und auf welche Gründe hin er einzelnen Körpern — bem Sauerstoff und ben Gäuren z. B. — negativ=, anderen — bem Wasser= stoff und den Basen z. B. — positiv-electrische Energie als zu-Aber eine entgegengesette Vorstellung kommend betrachtete. hierüber hielt Berzelius bann mahrend mehrerer Jahre für zulässig ober selbst für mahrscheinlicher, indem er ba den electrischen Charakter jedes der Bestandtheile solcher Verbindungen, die burch ben galvanischen Strom zersetbar sind, als übereinstimmend mit bem des Poles ansah, an welchem der betreffende Bestandtheil bei solcher Zersetzung frei wird. Co z. B. in einer ber früheften Mittheilungen über seine, bie Regelmäßigkeiten in ber quantitativen Zusammensetzung von Verbindungen betreffenden Forschungen, als er — 1810*) — ankündigte: wenn zwei orydirte Rörper, 3. B. eine. Saure und eine Base, neutrale Berbinb= ungen eingehen können, so enthalte berjenige ber beiben Körper, welcher sich in ber galvanischen Rette nach bem positiven Pole begebe, entweder 2= ober 3=, 4=, 5=, 6= . . . mal so viel Sauer= stoff, als der andere Körper, welcher nach dem negativen Pole hinstrebe; Berzelius nannte bamals bie Körper, welche an bem positiven resp. negativen Pol ausgeschieben werben, positive resp. negative, Dem entgegen, wie Davy ben electrischen Zustand der Körper, auch je nach der Ausscheidung derselben an bem einen ober dem anderen Polende, aufgefaßt hatte, wonach die am positiven Pole frei werdenden Körper als negative u. s. w. zu bezeichnen mären. Wenn Berzelius es 1811 **) als noch unentschieden ansah, ob die letztere oder die erstere Bezeichnung die richtigere sei, behielt er boch bamals und in ben folgenden Jahren die von ihm 1810 angewendete bei: 1811 in seinem Versuch einer chemischen Nomenclatur***) und

^{*)} Gilbert's Annalen ber Physik, Bb. XXXVII, S. 217.

^{**)} Daselbst, Bd. XXXVIII, S. 178.

^{***)} Journal de physique, T. LXXIII, p. 257, wo er electropositive Körper als diejenigen besinirt, welche bei der electrochemischen Zersetzung ihrer Verbindungen sich am positiven Polende ausscheiben, und electronegative Körper entsprechend. Allerdings läßt er auch hier, p. 277 ss.,

in bemselben Jahr*) und in bem folgenden **) in ben Fortsetz= ungen seiner Untersuchungen über die bestimmten und einfachen Verhältnisse, nach welchen die Bestandtheile ber unorganischen Natur mit einander verbunden sind; und 1812***) meinte er noch, wenn man die an bem positiven Pole sich ausscheibenben Körper positive nenne, obgleich sie bei Berührung mit anderen negative Electricität zeigen, so entspreche Dies ganz Dem, baß man den dem Nordende der Magnetnadel einwohnenden Magnetismus Nord-Magnetismus nenne, obgleich berselbe bem in bem Nordpol der Erbe enthaltenen entgegengesett sei. Erst 1813 +) vertauschte Berzelius die von ihm bis bahin gebrauchte Be= zeichnungsweise, welche Körper electropositive und welche electro= negative zu nennen seien, mit ber von Davy eingeführten, und in llebereinstimmung mit der letteren druckte er sich bann immer so aus, wie uns Dies jest noch bei ber Unterscheibung s. g. positiver und negativer Bestandtheile von Verbindungen geläufig ist.

Berzelius veröffentlichte 1812++) einen Auffatz zur Rechtfertigung der Ansichten, auf welchen die systematische Aufstellung der Körper in seinem Versuch einer chemischen Nomensclatur beruhte, und hier handelte er zunächst von den Beziehsungen zwischen der Electricität und der Verwandtschaft und gab er an, was er selbst als Grundzüge einer electrochemischen Theorie ankündigte. Das schon früher (vgl. S. 506 f.) dafür Vorgebrachte, daß chemische Vorgänge wesentlich electrische seinen und daß chemische Verbindung auf der Ausgleichung der den

wo er seine Anschauungsweise rechtfertigt aber auch die Möglichkeit, daß die Bezeichnungen umzutauschen seien wie Dies von den Meisten geschehe, anerkennt, es dahingestellt, was das Richtige sei.

^{*)} Gilbert's Annalen der Physik, Bd. XXXVIII, namentlich S. 189 ff.

^{**)} Daselbst, Bb. XL, wo z. B. S. 330 ber Sauerstoff ber einzige absolut electropositive Körper in ber ganzen Natur genannt wird.

^{***)} Schweigger's Journal für Chemie und Physit, Bb. VI, S. 128.

^{†)} Bgl. Berzelius' Bemerkung in Gilbert's Annalen ber Physik, Bb. XLVIII, S. 336 f. (1814).

^{††)} Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. VI, S. 119.

zusammentretenden Substanzen zukommenben Glectricitäten beruhe, demische Zersetzung von dem Wieberzutreten biefer Glectris citaten an die frei werbenben Substanzen begleitet fei, sich hier wieber und erweitert bargelegt; hervorgehoben murbe, daß derselbe Körper (Schwefel z. B.) sich gegen Einen Körper (Cauerstoff) electropositiv (ich brauche bie von Berzelius selbst später augenommene Bezeichnungsweise), gegen andere (Metalle) electronegativ verhalten konne; begründet murbe die Anordnung ber verschiedenen Elemente in Gruppen, je nach dem Berhalten ber ersteren und ihrer Sauerstoffverbindungen zu bem Sauerstoff, welcher als der absolut negativ=electrische Körper betractet wurde, und unter einander. Auf die in dieser Abhandlung ent= haltenen Einzelnheiten gebe ich hier nicht ein, auch nicht auf bas von Berzelius 1813*) Dargelegte, wo zur Charakterisirung bes Unterschiedes zwischen einem Aggregate gleichartiger Atome und einer chemischen Verbindung ungleichartiger Atome hervorgehoben murbe, daß in bem letteren Falle auf Grund ber fpecifischen Polarität ber heterogenen Atome bei ber Bereinigung berselben eine electrische Entladung vor sich gehe, wie sie bei bem Zusammentreten homogener Atome nicht statthaben konne. Gben so wenig bespreche ich hier bas Vorschreiten in bem Bersuche, die Stellen der einzelnen Elemente in der electrochemischen Reihe zu ermitteln. Vielmehr gehe ich sogleich zu ber Bericht= erstattung über, wie Berzelius 1818 die electrochemische Theorie in derjenigen Form aufstellte, in welcher biese Theorie so lange gegolten hat; vorher nur noch baran erinnernb, baß Schweigger von 1812 an die Ansicht entwickelte, bie von ihm als die verschiedenen Arten wägbarer Materie zusammensetzenb angenommenen krystallisch geformten Theilchen enthalten an ihren Polen die entgegengesetzten Electricitäten.

In dieser Form lehrte Berzelius die electrochemische Theorie in dem Werke kennen, bessen Wichtigkeit uns schon

^{*)} Nicholfon's Journal of Natural Philosophy etc., Vol. XXXIV, p. 154; vgl. Thomfon's Annals of Philosophy, Vol. II, p. 446.

wieberholt zur Bezugnahme auf seinen Inhalt Veranlassung gegeben hat: in seinem Versuch über die Theorie der chemischen Proportionen und über die demischen Wirkungen ber Electricität (vgl. S. 332 f.). Ausführlich zeigte er hier, daß die früher für bie Entwickelung von Wärme bei chemischen Verbindungen und namentlich für die Feuererscheinung bei bem Verbrennen ge= gebenen Erklärungen (vgl. S. 505 f.) ungenügende find; ausführ= lich legte er bar, was bafür spreche, baß biese Vorgange auf der Ausgleichung der entgegengesetzten Electricitäten beruhen. — Für das kleinste Theilchen jedes Körpers nahm er jest an, baß es an entgegengesetzten Stellen bie entgegengesetzten Glectri= citäten enthalte, doch im Allgemeinen nicht beibe in gleicher Menge, sondern die positive oder die negative vorwaltend; und nach dem anzunehmenden Grade des Vorwaltens der einen ober ber anderen Electricität wurden die Elemente in eine von bem Sauerstoff als electronegativstem bis zu bem Kalium als electro= positivstem gehende Reihe gestellt. Aber zum Zwecke der Er= klärung chemischer Vorgänge wurden außer bem Verhältnisse ber entgegengesetzten Electricitäten an den Polen der Atome eines Elementes auch die Verhältnisse ber Electricitätsmengen an den Polen der Atome verschiedener Elemente in Betracht gezogen und so, daß sie jenen Vorgängen entsprechen, angenommen: z. B. neben Dem, daß an einem Bleiatome die positive, an einem Schwefel= und mehr noch an einem Sauerstoffatome bie negative Electricität überwiege, auch, baß babei boch ber positive Pol des Schwefelatomes eine größere Menge der negativen Electricität des Sauerstoffatomes zu neutralisiren vermöge, als ber positive Pol bes Bleiatomes; und weiter noch murbe voraus= gesett, daß die Mengen ber in gewissem Verhältniß an den Polen bes Atomes eines Elementes vorhandenen Electricitäten mit der Temperatur sich ändernde seien. — Wie für die Gle= mente wurden auch für die Verbindungen ganz bestimmte electro= chemische Verhältnisse: Vorherrschen Giner Electricität an einer Stelle bes zusammengesetzten Atomes u. s. w., angenommen. welcher Art des Verhaltens (ob als Säure oder als Base z. B.) Ropp, Entwidelung ber Chemie. 33

So war die Theorie beschaffen, aus welcher Berzelius in dem jetzt besprochenen Werke namentlich auch Das mit Sicher=

heit folgern zu können glaubte, daß jede chemische Verbindung, und jeder ihrer Bestandtheile in dem Falle daß er noch zusammensgesett sei, dinäre Gliederung haben müsse. Daraus, daß alle chemischen Vereinigungen auf der Ausgleichung positiver und negativer Electricität deruhen, ergebe sich — sofern es keine dritte Electricität gede —, daß jede Verdindung, wie viele Elemente sie auch in sich enthalte, aus einem electropositiven und einem electronegativen Bestandtheile zusammengesett sein nüsse. Was schon vorher für die Verdindungen angenommen worden war (vgl. S. 496 ff.): daß sie binär gegliederte Zusammenssetzung haben, erhielt jett eine theoretische Unterstützung, und Etwas wie ein Beweis dasür wurde gegeben, daß eine andere Art des Zusammengesetzseins unmöglich existiren könne; es wurde zu einer Lehre, an welcher als einer sundamentalen Berzelius unverdrüchlich sesthielt.

Bei der Aufstellung der electrochemischen Theorie schien Berzelius kaum baran zu glauben, baß ihr, so wie er sie gab, während längerer Zeit in ber Wissenschaft Geltung zukommen werbe. Er habe, sagte er in ber Einleitung zu seiner Schrift über die Theorie der chemischen Proportionen, den Versuch ge= macht, das Phänomen des Feuers von demselben Princip abzuleiten, wodurch es bei ber electrischen Entzündung und bei dem Blitze hervorgebracht werde; er habe an die Stelle nicht mehr ausreichender Hypothesen eine andere gesetzt, die für jetzt mit den erlangten Erfahrungen übereinstimme, vielleicht aber in Rurzem mit einer erweiterten Erfahrung nicht mehr im Gin= klange stehen und bann bas Schicksal ber ersteren haben werbe. Diese electrochemische Theorie erhielt sich indessen länger; über zwanzig Jahre war sie die von weitaus den Meisten an= genommene. Sie war unter Beachtung Dessen, mas bamals an experimentaler Erkenntniß erlangt war, so ausgedacht, daß sie sich mit allem Diesem in Uebereinstimmung fand; ben damals bekannten demischen Thatsachen entsprach sie um so besser, als sie wesentlich aus diesen Thatsachen abgeleitet war und gerade beßhalb für sie mehr einen als passend betrachteten Ausbruck 33*

als eine eigentliche Erklärung gewährte. Für allgemeinere Angaben, bezüglich bes ähnlichen ober unahnlichen Berhaltens von Körpern u. a., bot sie Bezeichnungen, welche fur bie Chemiker bequem waren, sobalb sie überall in bemselben Sinn angewenbet und verstanden murben, und welche um Dessen willen jest noch gebraucht werben. Gehalten burch Berzelius' wohlbegrunbete Autorität, von ihm angewendet in den Schriften, welche ben Anfänger in gründlichere Bekanntschaft mit unserer Biffenschaft einführten und dem Vorgeschrittenen so oft wichtige neue Untersuchungen zur Kenntniß brachten, gewann diese Theorie rasch Boben und erhielt sie ihn sich längere Zeit. Darüber, wie Dies der Fall war, legen fast alle chemische Publicationen aus und vierten Decennium unseres Jahrhunderts bem britten Beugniß ab. Ich will hier nur baran erinnern, wie ber Chemiter, welcher später an ber Bekampfung ber electrochemischen Theorie so großen Antheil hatte: wie Dumas 1828 in bem I. Banbe seines Lehrbuches ber angewandten Chemie Berzelius' electrochemischer Theorie gedachte: die Einfachheit dieser Betrachtungsweise verdiene alle Aufmerksamkeit, namentlich wenn man bebenke, daß sie seit ihrer Aufstellung ben Beifall aller Chemiker Europa's erhalten habe; und barauf, wie berselbe Forscher sich noch einige Jahre später als Anhänger bieser Theorie bekannte, habe ich in dem Abschnitte zurückzukommen, in welchem ich über die Entwickelung ber organischen Chemie berichten werbe. Der Ginfluß bes Beharrungsvermögens, welches für einmal recipirte Vorstellungen sich immer geltend macht, übte bann auch seine Wirkung für bie Beibehaltung ber Berzelius'schen electrochemischen Theorie aus; namentlich als Thatsachen bekannt murben, welche zu bieser Theorie nicht mehr Bei Berzelius erwies sich als zutreffend, mas er selbst bei der Aufstellung dieser Theorie darüber gesagt hatte (vgl. S. 314), wie die Gewohnheit von der Richtigkeit einer Ausicht überzeugt sein, die Schwächen berselben nicht erkennen und die Gegenbeweise nicht mürdigen lasse.

Bis gegen die Mitte des vierten Decenniums unseres Jahr=

hunderts waren auf dem Gebiete der Physit, wie sich auch die Electricitätslehre anders gestaltet hatte, doch kaum solche That= sachen allgemein anerkannt, welche zu ber Verwerfung der electro= chemischen Theorie Berzelius' Beranlassung gegeben hatten. Auf dem Gebiete der Chemie waren vorzugsweise solche neue Thatsachen gefunden worden, die den schon früher bekannten in gemissem Grade analog waren und deßhalb die Anwendbarkeit jener Theorie eher erweitert als beschränkt erscheinen ließen; was von neueren, bisher von ihm bestrittenen Betrachtungs= weisen durch Berzelius nach 1818 anerkannt wurde, ließ sich gleichfalls ungezwungen mit den Grundgebanken der electro= chemischen Theorie in Uebereinstimmung bringen; über Ginzelnes, was zu ihr weniger gut stimmte, ging man hinaus und be= ruhigte sich, wo nothig, babei, baß bei einer grundlichen Revision ber electrochemischen Theorie — welche immerfort bem früheren, 1818 burch Berzelius versuchten Entwurfe berselben entsprechenb gelehrt wurde — die Haupttheile berselben stehen bleiben, unter= geordnete Punkte in einer ben Fortschritten bes Wissens genügenden Weise sich verbessern lassen mögen. — So fest war bas Vertrauen auf die Richtigkeit dieser Theorie allmälig ge= worben, daß es selbst burch die Erkenutuiß wibersprechenber physikalischer Thatsachen nicht erheblich gestört wurde. electrochemischen Theorie, wie sie durch Berzelius aufgestellt war, und speciell zu ber Lehre, daß bei den mit ungleichen Verwandtschaftsgrößen statthabenden Bereinigungen verschiebener Substanzen ungleich große Mengen ber entgegengesetzten Electri= citäten zur Ausgleichung kommen und diese ben Substanzen bei bem Wieberfreiwerden restituirt werden mussen, — bazu paßte gar nicht die 1834 (vgl. S. 434 f.) bekannt geworbene Entbeckung Faraban's, daß dieselbe Menge strömender Electricität äqui= valente Mengen verschiedener Verbindungen zersetzt, wenn gleich biese als mit sehr ungleichen Verwandtschaftsgrößen gebildet betrachtet werben. Wie Berzelius selbst biesen Wiberspruch als einen erheblichen ansah, Das beweisen die, eigentlich boch die Richtigkeit ber Farabay'ichen Entbeckung anzweifelnden Be-

merkungen, welche er 1835 und 1836*) machte. Doch nur selten findet man nachher diesen Widerspruch hervorgehoben, in ber Zeit, in welcher die ältere electrochemische Theorie un= geändert noch gelehrt und von Vielen noch an sie geglaubt wurde. — Aber gegen 1840 bereitete sich die Bestreitung der electrochemischen Ansichten von anderer Seite her vor: chemische Thatsachen wurden aufgefunden ober besser als früher beachtet, welche mehr und mehr als unverträglich bamit erschienen, baß das Qualitative der Elemente, wie Dieses in der Angabe bes electrochemischen Charakters berselben feinen Ausbruck finde, in solcher Weise bedingend sei für das chemische Verhalten ber Verbindungen und den Antheil, welchen die Elemente an dem Aufbau berselben haben, wie Dies nach ber electrochemischen Theorie angenommen wurde und nothwendig anzunehmen wäre. Immer zahlreicher und gewichtiger wurden bie Zeugnisse, welche die experimentale Forschung auf bem chemischen Gebiete als gegen die Lehren der electrochemischen Theorie sprechend auffand und vorführte, und Berzelius' Autorität vermochte diese Theorie nicht mehr aufrecht zu erhalten, seines ablässigen Bestrebens ungeachtet, für die neuen Thatsachen eine boch mit ben bisherigen Vorstellungen bis zu einem gewissen Grab in Einklang stehenbe Deutung zu finden.

So verlor diese Theorie den Einfluß, welchen sie mährend längerer Zeit auf die Auffassungen in unserer Wissenschaft ausgeübt hatte: einen Einfluß, welcher ein so tief eingreisender war, daß eine ausführlichere Berichterstattung über diese Berzelius'sche electrochemische Theorie hier gegeben werden mußte, und welcher anderen electrochemischen Theorien niemals zu Theil geworden ist, die nach der ersteren und mehr oder weniger von ihr abweichend — durch Ampère, Fechner, L. Smelin u. A. — aufgestellt wurden und als weniger zu Geltung gekommene hier nicht besprochen werden können.

^{*)} In seinem Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Wissenschaften, XV. Jahrgang (für 1834), S. 34 ff. und XVI. Jahrsgang (für 1835), S. 33 f.

Die Bestreitung und Beseitigung der electrochemischen Theorie Berzelius' war verknüpft mit wichtigen Erweiter= ungen der Kenntnisse über organische Verbindungen; ich habe darüber später eingehend zu berichten, zuvor jedoch darzulegen, wie dis dahin sich die Kenntnisse und Ansichten über solche Verbindungen im Allgemeinen entwickelt hatten.

Entwickelung der Kenntnisse und Ausichten über organische Berbindungen im Allgemeinen bis gegen 1840.

In den vorhergehenden Abschnitten habe ich die Aufstellung allgemeinerer Lehren, die Gestaltung umfassenderer Ansichten besprochen, für welche hauptsächlich Untersuchungen über solche Verbindungen in Betracht kamen, die ber unorganischen Chemie zugetheilt wurden; und auch bei ber Erinnerung an einzelne vorzugsweise wichtige Entbeckungen und Arbeiten hatte ich mich zulett auf Angaben bezüglich solcher Körper beschränkt. Reben ber allmälig vorschreitenben Bekanntschaft mit biesen Substanzen kam aber auch die mit einer anderen Classe von Verbindungen vorwärts, die als organische bezeichnet wurden und die man im Großen und Ganzen von ben ersteren unterschieb, gleich die Grenzen, die man zwischen den beiben Abtheilungen ziehen zu sollen glaubte, unsicher waren und häufiger und er-Einen Ueberblick barüber, heblicher Verrückung unterlagen. wie die Kenntnisse und Ansichten über die Zusammensetzung und die Constitution ber organischen Verbindungen sich bis gegen 1840 hin entwickelten, haben wir jest zu gewinnen, um bann betrachten zu können, wie, wesentlich unter Bezugnahme auf das für solche Verbindungen zu Erkennende, bisher geltende Lehren bestritten und neue aufgestellt wurden. Auf Angaben über die Ausbildung der organischen Chemie im Allgemeinen habe ich mich sedoch in diesem Abschnitte zu beschränken, und auf die Darlegung berjenigen Ansichten über bas Charakteristische und über die Constitution ber ihr zugehörigen Substanzen, welche

von vorzugsweisem und umfassenberem Einflusse waren; von Untersuchungen über einzelne Gegenstände kann ich hier nur solche besprechen, welche durch die aus ihnen abgeleiteten Folzgerungen in dieser Beziehung von besonderer Bedeutung gewesen sind.

Die Aufstellung zweier großer Classen chemischer Verbind= unorganischer und organischer, ging zunächst baraus hervor, daß man für die Eintheilung der von der Chemie zu untersuchenden Körper beachtete, welchem der drei Naturreiche sie entstammen. Die Vorkommnisse bes Mineralreiches und bie aus ihnen burch chemische Beränberung zu erhaltenben Sub= stanzen unterschied man von ben Substanzen, welche in Pflanzen und in Thieren vorkommen ober aus solchen Körpern burch Abanberung ber Zusammensetzung hervorgehen können; jett noch erinnert ber an Stelle ber Bezeichnung "unorganische Chemic" manchmal gebrauchte Ausbruck "Mineralchemie" an jene Unter= Die Anwendung bieses Classificationsprincips ließ scheibung. schon frühe viele Substanzen, die wir jest als entweder der un= organischen ober als ber organischen Chemie zugehörig betrachten, einer und berselben Abtheilung zuweisen; aber auf Grund bes= selben Princips stellten sich boch auch einzelne Körper mit an= beren ihnen sehr unähnlichen in Gine Abtheilung zusammen: so wenn Lemery in ber zweiten Halfte bes siebenzehnten Jahr= hunderts nicht bloß den Bernstein sondern auch die Destillations= producte besselben der Mineralchemie, nicht bloß den Weinstein sonbern auch bas burch Glüben besselben zu erhaltenbe Alkali und Salze bes letteren ber Pflanzenchemie zutheilte u. f. w. -Der Unterscheidung ber Verbindungen banach, welchem unter den verschiedenen Naturrreichen sie ober die sie liefernden Körper angehören, gesellte sich balb noch bie nach ber ungleichen Bu= sammensetzung hinzu. Gleichfalls in ber zweiten Halfte bes siebenzehnten Jahrhunderts besprach Becher, bag bie Elemente zwar in allen Naturreichen bieselben seien, aber in einfacherer Weise zu mineralischen, in complicirterer zu vegetabilischen und

animalischen Substanzen vereinigt. Ganz im Anfange bes me rigen Jahrhunderts lehrte Stahl, in ber Zusammensetzung ber beiben letzteren Arten von Substanzen herrsche bas mässerige und das brennbare Element vor, und S. 48 hatte ich bereits daran zu erinnern, daß er in solchen Körpern, wie wir sie jest als organische bezeichnen, einen Gehalt an Phlogiston als noth wendig betrachtete und bag Das, mas er unter biefer Benennung sich als in Verbindungen eingehend bachte, mehrfach bem Roblenstoff entspricht, ohne daß man jedoch sein Phlogiston und un= seren Kohlenstoff als wesentlich Dasselbe bedeutend betrachten bürfte. Wie greifen gleichsam biese so früh und so undeutlich geäußerten Unsichten später bestimmt bezüglich ber Zusammensetzung ber organischen Substanzen ausgesprochenen vor; wie auch Stahl's Hervorhebung ber bis bahin noch nicht über: wundenen Schwierigkeit, bas frei gemachte Princip ber Brennbarkeit durch chemische Hülfsmittel mit Wasser wieder zu einer solchen Substanz, einer öligen z. B., zu verbinden, ber späteren Unterscheibung ber organischen Verbindungen von ben un= organischen darauf hin, daß nur die letzteren und nicht die ersteren sich künstlich aus ihren Glementen zusammensetzen laffen. Und auch für die uns jest geläufige Bezeichnung: Substanzen finden sich bie Anfänge ihres Aufkommens schon in bem vorigen Jahrhundert; um 1780 unterschied Macquer bie mineralischen Substanzen von ben organisirten, nämlich ben vegetabilischen und animalischen, nahe zu derselben Zeit, Bergman an den Gegensatz ber organisirten und ber nicht organisirten Körper unter Bezeichnung berselben als organischer und unorganischer auch die Unterscheidung der zu der einen und zu ber anderen Art gehörigen Verbindungen anknüpfte.

Eine große Zahl eigenthümlicher Verbindungen: in Pflanzen und Thieren vorkommender oder aus solchen Verbindungen durch chemische Umwandlung zu erhaltender, war bis zu dem Sturze der Phlogistontheorie bekannt geworden; unter solchen, welche nach gemeinsamen Eigenschaften als Glieder derselben Art du betrachten seien, namentlich viele Säuren — ich habe S. 80 bes Verdienstes Scheele's gebacht, daß er zuerst ersehen ließ, wie vielerlei Säuren in Pflanzen und Thieren zu sinden und wie einzelne berselben und ähnliche künstlich barstellbar sind. Nach der Resorm des chemischen Systemes durch Lavoisier verblied der Wissenschaft, was auch in dieser Richtung durch experimentale Forschungen erlangt war; aber aufgegeben wurden die disherigen Vorstellungen über die Zusammensetzung der und jetzt beschäftigenden Substanzen: daß sie Phlogiston oder in welcher Form sie das Phlogiston mit etwas Anderem zu einem näheren Bestandtheile vereinigt enthalten, und als Elemente wurden auch in ihnen jetzt dieselben unzerlegbaren Körper nachsgewiesen, welche wir noch als sie zusammensetzend anerkennen.

Lavoisier — er hat seine Ansichten am Ausführlichsten in seinem Traité de chimie (1789) bargelegt — unterschied von ben mineralischen Substanzen die vegetabilischen und die animalischen, ohne indessen die beiben letteren als Giner besonderen Abtheilung ber Chemie zugehörig zusammenzufassen (mir we= nigstens ist bavon, daß er es gethan habe, Nichts bekannt und ich weiß auch nicht, wo er, wie noch neuerlich behauptet worden, geschrieben habe: Die organische Chemie ist die Chemie der zu= sammengesetzten Rabicale). Einige bieser Substanzen, nament= lich die vegetabilischen Dele, seien einfachere, nur Kohlenstoff und Wasserstoff enthaltende Verbindungen, die anderen aus der Vereinigung bes Sauerstoffs mit biesen beiben Elementen her= vorgehend, zu welchen in vegetabilischen Substanzen manchmal auch noch Stickstoff und Phosphor, in animalischen außer ben lettgenannten Elementen auch noch Schwefel komme. In den sauerstoffhaltigen pflanzlichen und thierischen Substanzen ber Sauerstoff als bas mit ihm Vereinigte auf die Stufe eines neutralen Orydes ober einer Saure bringend betrachtet. ber Darlegung, daß unzerlegbare Körper burch bie Berbinbung mit Sauerstoff Säuren bilben, wird besprochen, daß es auch Säuren gebe, die nicht ein unzerlegbares sondern ein aus zwei Elementen bestehendes Radical besitzen; was für Mineralsäuren

ganz vereinzelt vorkomme: bag bas Königswasser eine Saure mit zusammengesettem, aus Stickstoff und bem Rabical ber Salzsäure gebilbetem Rabical sei, ergebe sich für bie vegetabilischen Säuren als bas Gewöhnliche und hier sei es etwas ungemein Seltenes, bag man eine Saure mit einfachem Rabical finde. Die Radicale aller vegetabilischen Gauren besteben aus zwei ober mehr Elementen, und die Vereinigung berfelben mit weniger Sauerstoff lasse bem Pflanzenreich zugehörige neutrale Oryde sich bilben; noch complicirter, meistens aus vier Glementen seien die Radicale zusammengesett, deren Berbindungen mit weniger ober mehr Sauerstoff die animalischen Orybe und Die Radicale seien verschieden nicht nur nach Säuren seien. ber Art und ber Anzahl ber in ihnen enthaltenen Glemente, sondern auch nach dem Mengenverhältnisse, nach welchem biese vereinigt seien; so wenig bestimmt, bei ber fast noch ganz mangelnben Kenntniß ber quantitativen Zusammensetzung organischer Verbindungen, Lavoisier sich über die Ibentität ober bie Verschiedenheit der in einzelnen solchen Substanzen enthaltenen Ra= bicale aussprach, so läßt sich Das boch ersehen, daß seiner Ansicht nach basselbe zusammengesetzte Rabical ein neutrales Orpb und eine Saure bilben könne: ber Zucker murbe z. B. als eine niedrigere, die aus Zucker durch Orybation zu erhaltende Oralfäure als eine höhere Orybationsstufe besselben Rohlenwasser= stoffes betrachtet, und noch höhere Orydationsstufen bes in bem Zucker enthaltenen Rabicals mögen andere vegetabilische Säuren sein.

Der Angabe, welche Elemente in einer vegetabilischen ober animalischen Substanz, und der Vorstellung, in welcher Gruppirung — der Ansdruck ist wohl hier schon zulässig — die Elemente in einer sauerstoffhaltigen berartigen Substanz enthalten seien, fügte Lavoisier die ersten Versuche hinzu, auch die quantitative Zusammensetzung solcher Verbindungen zu ermitteln: zunächst einiger einfacher zusammengesetzter, zwei oder höchstens drei Elemente enthaltender. Auf die Bekanntschaft mit der Zusammengesetzteit des Wassers und die Resultate hin, welche er

I

selbst bezüglich bes Verhältnisses ber Elemente bieses Körpers erhalten hatte, suchte er von 1783 an die quantitative Zusammen= setzung ber Kohlensäure genauer und auch bie anberer tohlenstoffhaltiger Substanzen zu bestimmen. Das Princip, welches ber Ausführung bieser ersten Elementaranalysen organischer Verbindungen zu Grunde lag, habe ich S. 197 bereits an= gegeben; unrichtige Unnahmen bezüglich ber Gewichte gewisser Volume Sauerstoff = und Kohlensäuregas und bezüglich bes Wasserstoffgehaltes im Wasser ließen ihn (vgl. S. 205) aus seinen Versuchsbaten irrige Resultate ableiten: baß Wachs und Baumol nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehen, und bei ben Versuchen über die Zusammensetzung bes Weingeistes muß= ten sich außerbem die Nachtheile, welche bei der Einleitung rascher Verbrennung entzündlicher Körper in Sauerstoffgas un= vermeiblich waren, ganz besonders geltend machen und die Folgerung, in welchem Verhältnisse dieser Körper Rohlenstoff unb Wasserstoff neben vorhandenem Wasser enthalte, unrichtig ausfallen lassen (baß der Weingeist fertig gebildetes Wasser ent= halte, meinte Lavoisier zuerst; später, daß in ihm Kohlenstoff und Wasserstoff nicht zu Del vereinigt sondern mit einer gewissen Menge Sauerstoff zu einer mit Wasser mischbaren Substanz verbunden seien). Nur leichter verbrennbare organische Substanzen konnten nach biesem Verfahren analysirt werben; barüber, wie Lavoisier zu seiner (übrigens sehr unrichtigen) Angabe über die quantitative Zusammensetzung bes Zuckers ge= kommen, gab er keine Auskunft. Doch wissen wir jett, daß er in seinen Bestrebungen, die Elementaranalyse organischer Substanzen auszuführen, weiter gegangen ist, als es die von ihm selbst veröffentlichten Mittheilungen über seine Arbeiten er= sehen ließen: daß er bereits versuchte, berartige Körper mit Sauerstoffverbindungen zu erhiten, welche in höherer Temperatur Sauerstoff leicht abgeben, auf biese Art ben Rohlenstoff und ben Wasserstoff der zu analysirenden Substanz zu Kohlensäure und zu Wasser umzuwandeln und aus den Gewichten der letteren Verbindungen auf ben Gehalt an ben ersteren Elementen zu

schließen. Bekannt mar, daß seine Bersuche über bie Berbrennung von Rohle durch Erhiten mit Quecksilberoryd ober Mennige und seine Betrachtungen über die Beziehungen ber babei erhaltenen Mengen von Kohlensäure und Wasser zu bem Kohlenstoff= und bem Wasserstoffgehalte ber angewendeten Roble als einen Ausgangspunkt für jenes Verfahren der Elementar Aber in neuerer analyse abgebend angesehen werben mögen. Zeit erst ist aus ben hinterlassenen Tagebüchern über seine Laboratoriumsarbeiten veröffentlicht worden *), daß er nach bem gleichen Verfahren ben Zucker, Harze u. a. zu analystren gesucht hat: durch Erhiten dieser Körper mit Quecksilberoryb, Braunstein ober hlorsaurem Kali, daß er barüber vorgängige Ber: suche anstellte, wie viel Sauerstoff biese Verbindungen für sich bei bem Erhiten ausgeben, daß er dann die von diesen Berbindungen zu liefernde Sauerstoffmenge so in Rechnung nahm, wie bei ben vorher besprochenen Versuchen mit leicht entzundlichen organischen Körpern bas Gewicht bes angewenbeten Sauerstoffgases, daß er aber auch schon damals die entstandene Rohlen= säure direct zu mägen suchte, indem er sie in Kalilösung leitete und die Gewichtszunahme ermittelte.

Für die Erkenntniß der Elementarzusammensetzung einzelner organischer Substanzen war also ein in keiner Weise zu unterschätzender Anfang gemacht. Welcher Art die Beziehungen seien, die zwischen einer solchen Substanz und einer daraus durch chemische Mittel zu erhaltenden statthaben: auf welcher Absänderung der Zusammensetzung der Uebergang der einen in die andere beruhe, war jedoch nur für sehr wenige Fälle in einer Weise untersucht, daß darüber zu berichten Anlaß geboten wäre. Auf das bereits S. 305 Gesagte ist hier nochmals Bezug zu nehmen: was Macquer über die Beziehung des Aethers zum Alkohol richtig ersehen hatte (vgl. S. 100), blied bei Lavoisier unbeachtet und wurde damals von Anderen als unrichtig versworsen; aber die geistige Gährung erklärte Lavoisier richtiger

^{*)} Oeuvres de Lavoisier, T. III (Paris 1865), p. 773.

Ì

als seine Vorgänger, indem er lehrte, daß hierbei sich die Elesmente des Zuckers zu zwei neuen Verbindungen, dem Weingeist und der Kohlensäure, zusammenfügen, und mit dem Bewußtsein von der ganzen Wichtigkeit der von ihm ersaßten Betrachtungssweise erläuterte er hierbei, daß das Sewicht einer, chemischer Umwandlung unterliegenden Substanz und jedes ihrer Elemente sich in den Umwandlungsproducten wiedersinden, daß eine Gleichsung zwischen der ersteren und den letzteren aufzustellen sein muß, daß die Kenntnisse bezüglich der Zusammensetzung zener Substanz und dieser Producte sich ergänzen und gegenseitig controliren können.

So weit ungefähr waren bie Kenntnisse und Ansichten über die Zusammensetzung der organischen Verbindungen durch La= voisier ausgebilbet worden. Daß er biese Verbindungen nicht als eine besondere Abtheilung der Chemie abgebend hinstellte, habe ich bereits erwähnt, aber auch, was er bezüglich ber Ru= sammensetzung als ben vegetabilischen und ben animalischen Substanzen gemeinsam Eigenthümliches hervorhob. findet man bei Lavoisier's nächsten Nachfolgern die organischen Verbindungen ausdrücklich als eine besondere Abtheilung ber zusammengesetzten Körper unterschieben — gegen bas Enbe bes vorigen Jahrhunderts in Gren's Grundrif ber Naturlehre z. B. unter ber Bezeichnung: organische Körper bie näheren Bestandtheile pflanzlicher und thierischer Organismen, welche Bestandtheile aus einer geringen Zahl von Elementen nach sehr mannichfaltigen Verhältnissen berselben zusammengesett, nur in lebenden Organen sich bilbend, nicht aus ben Glementen kunftlich barstellbar seien. Meistens wurden die vegetabilischen und die animalischen Substanzen um gewisser Aehnlichkeiten in ihrer Zusammensetzung willen neben einander gestellt, aber boch nicht ausdrücklich zu Einer Classe von Verbindungen zusammengefaßt. So bei Berthollet, welcher in seiner Statique chimique (1803) jene beiben Arten von Substauzen in demselben Abschnitte be= sprach, als ihnen eigenthümlich betrachtend, daß sie alle Rohlen=

stoff, Wasserstoff und Sauerstoff, bazu auch manchmal Stickstoff u. a. enthalten; seine Ansichten über die organischen Sauren legte er in einem Abschnitte bar, welcher als ber von ben ternären Gäuren hanbelnbe überschrieben ift und in welchen zunächst die als vegetabilische bezeichneten Gauren betrachtet werben, und für diese Säuren nahm Berthollet an, in ihnen seien aus den genannten brei Elementen bestehende Verbindungen als Radicale enthalten und durch Vereinigung mit einer weiteren Menge Sauerstoff zu Säuren orybirt. Gine größere Annäherung an die Zusammenfassung der vegetabilischen und ber animalischen Substanzen könnte man wiederum in Proust's Bemerkung (1806; vgl. S. 238) sehen, bag die bei ihm als organisirte bezeichneten Verbindungen drei ober mehr Elemente enthalten; und mas jenen beiben Arten von Substanzen bezüg= lich ber Bildungs= und ber Zusammensetzungsweise eigenthumlich sei: was die organischen Producte ober Verbindungen von ben unorganischen unterscheibe, suchte bann in bem zweiten Decennium unseres Jahrhunderts Berzelius festzustellen, auf bessen Ansichten ich in bem Folgenben ausführlicher zurückzukommen habe. — Die organischen Verbindungen waren jest den unorganischen als wesentlich anders constituirte gegenübergestellt; noch geraume Zeit hindurch die Bereinigung ber organischen Substanzen zurud gegen die herkommliche Sonderung berfelben. Die Erkenntniß bes Gemeinsamen in ber Zusammensetzung half bamals weitaus ben Meisten noch nicht über bie Unterscheibung hinweg, welche man auf Grund ber Herkunft ober bes Ursprungs ber einen ober ber anberen jener Substanzen, ganz so wie Lavoisier es gethan hatte, machen zu muffen glaubte. In seinem Traité de chimie hatte Dieser z. B. die verschiebenen Sauren in Einer Reihenfolge abgehandelt: erst die der Mineralchemie angehörigen, bann bie vegetabilischen und schließlich bie ani= malischen. Unter ben vegetabilischen Säuren findet man ba (ich gebe nicht die vollständige Liste) außer der Essigsäure, ber Oralfäure, ber Weinfäure, ber Citronfäure, ber Aepfelfäure, ber Gallusfäure, ber Benzoefaure, ber Camphersaure auch bie

Bernsteinsäure; als animalische Säuren wurden u. a. die Milchfaure, die Schleimfaure, die Ameisensaure, die Harnsaure, die Blausäure besprochen, und bei der allgemeinen Erörterung ber animalischen Säuren bemerkte Lavoisier, er stelle die Phosphor= säure beßhalb nicht zu ihnen, weil sie in jedem der drei Natur= reiche vorkomme. Daß eine, ursprünglich als dem Pflanzen= ober bem Thierreiche zugehörig betrachtete organische Substanz bann auch als in dem anderen vorkommend ober von einem Producte desselben sich ableitend nachgewiesen wurde, ließ später bie Schranke zwischen Pflanzenchemie und Thierchemie fallen, welche für die Eintheilung ber organischen Verbindungen noch in den ersten Decennien unseres Jahrhunderts gewöhnlich fest= gehalten wurde, und jene Beneunungen schließlich mehr den der Physiologie der Pflanzen und der Thiere zugewendeten Richt= ungen unserer Wissenschaft vorbehalten bleiben. Doch nur all= mälig wurde jene Schranke burchbrochen und die Abgrenzung zwischen vegetabilischen und animalischen Verbindungen aufgegeben; eine große Anzahl einzelner Entbeckungen und Arbeiten bewirkte Dies, von welchen hier nur einzelne beispielsweise angeführt werben mögen: die in das lette Viertheil des vorigen Jahr= hunderts zu H. M. Rouelle, zu Scheele und zu Fourcrop und Bauquelin zurückzuverfolgende Erkenntniß, daß Benzoë= fäure auch aus bem harn von Thieren erhalten werben kann; bie Befestigung ber schon früher gemachten Wahrnehmungen über die Zusammengehörigkeit der pflanzlichen und der thierischen Fette durch Chevreul's, 1811 begonnene Untersuchungen; die von Dobereiner 1822 gemachte Entbedung, daß Ameiseusaure aus vegetabilischen Substanzen, zunächst aus ber Weinsäure, fünstlich hervorgebracht werden kann. Solche Resultate ber Forschung — und welchem Chemiker kame hierbei nicht noch eine größere Zahl ähnlicher zu ben wenigen hier genannten in Erinnerung — ließen die Scheibewand zwischen vegetabilischen und animalischen Substanzen unhaltbar werden, und allmälig vereinigten sich die früher getrennt gehaltenen Theile zu der Abtheilung ber Chemie, in welcher jest die organischen Ver-Ropp, Entwidelung ber Chemie.

bindungen ohne Rücksicht auf den Ursprung berselben zusammensgestellt werden. Aber über die Grenze dieser Abtheilung, der der unorganischen Verbindungen gegenüber, blieben bei den Versuchen, sie durch die Art der Bildung und durch die Zussammensehung der als organische Verbindungen zu bezeichnenden Substanzen bestimmt sein zu lassen, lange noch Unsicherheit und Meinungsverschiedenheit.

Cehr langsame Fortschritte machte in ber nächsten Zeit nach Lavoisier's oben besprochenen Arbeiten die Kenntniß ber Zu= sammensetzung organischer Verbindungen. Selbst bezüglich ber qualitativen Zusammensetzung blieb vielfach noch Unsicherheit — konnte boch ein Chemiker wie Proust noch 1803 an einen mesentlichen Stickstoffgehalt ber Essigsäure glauben -, und genauere ober vervielfachte Bestimmungen ber Mengenverhaltnisse, nach welchen die Elemente in solchen Verbindungen vereinigt sind, wurden auch nicht erzielt. Aus den Producten ber Ginwirkung starker Hitze auf einzelne solche Substanzen bei Luft= abschluß, burch Ermittelung ber Menge ber ausgeschiebenen Roble und der des auftretenden Wassers, Sammeln der sich babei bilbenben Gase und eudiometrische Analyse berselben mit ben bamals hierfür gegebenen Hülfsmitteln suchten Ginzelne — so noch Sauffure 1807, Berthollet 1810 - biefe Berhaltniffe für einige Substanzen abzuleiten; für flüchtige Substanzen versuchte man es auch — so Dalton seit 1803, Saussure und Thénarb 1807 — burch solche Analyse eines nach bekannten Proportionen zusammengesetzten Gemisches ihres Dampfes mit Die Resultate waren fast durchgängig sehr un-Sauerstoffgas. Und boch magte Dalton schon in jo früher Zeit, auch auf solche Verbindungen die von ihm erfaßte atomistische Theorie anzuwenden: die 1803 von ihm aufgestellte Atomgewichtstabelle (vgl. S. 292, Anmerk.) läßt ersehen, baß er bamals ben Aether als aus 2 At. Kohlenstoff auf 1 At. Wasserstoff bestehend, ben Alkohol als wohl dazu noch 1 At. Sauerstoff enthaltend betrachtete; wie er sich die atomistische Zusammensetzung ber letzteren

Substanz 1808 anders aber fast noch unrichtiger dachte und auf die des Zuckers schloß, ist aus dem gleichfalls schon früher (S. 299, Anmerk.) Angegebenen zu entnehmen.

Das waren verfrühte und wenig fruchtbare Versuche, zu bestimmteren Ergebnissen bezüglich ber Verbindungsverhältnisse organischer Substanzen zu kommen. Wie diese in gesetzmäßiger Weise zusammengesetzt seien, blieb noch unbekannt, und selbst Das kounte man nicht als erwiesen ansehen, ob sie es seien. Besser begründet war schon damals, daß die Zusammensetzung der Verbindungen einer gewissen Classe solcher Substanzen mit unorganischen allgemeiner herrschenden Gesetzmäßigkeiten auch unterworfen sei; was für Richter ben Ausgangspunkt bafür abgegeben hatte, die Constanz bes Aequivalenzverhältnisses ver= schiebener Säuren zu erkennen: die Fortbauer der Reutralität bei ber wechselseitigen Zersetzung neutraler Salze, war von ihm' zuerst (1791) an zwei Salzen vegetabilischer Säuren bargelegt worben (vgl. S. 254), und die Regelmäßigkeiten in den Vereinigungsproportionen solcher s. g. verbrennlicher Säuren hatte er nachher noch burch speciellere Untersuchung ber Zusammen= setzung ber neutralen Salze berselben und Betrachtung ber Neutralisationsmengen zu erforschen gesucht (vgl. S. 263 f.). Aber kaum für Eine bieser Sauren mar annähernd richtig bekannt, nach welchen Verhältnissen die Elemente zu ihr, so wie sie in den Salzen enthalten ist, vereinigt seien, viel Arbeit mar noch bafür nothig, Dies und bie Gültigkeit ber Dalton'schen Lehre auch für organische Substanzen fest= zustellen.

Das Princip, bessen Benutzung für die Analyse leichter entzündlicher Körper Lavoisier kennen gelehrt hatte (ich habe erwähnt, daß die Ausdehnung berselben auch auf andere Substanzen durch diesen Forscher nicht verössentlicht worden war): Verbrennung eines bekannten Gewichtes derselben und Ermittelung der Mengen Kohlensäure und Wasser, welche sich bilden, — dieses Princip brachten in einer für weniger entzündliche Körper geeigneten Weise Gay=Lussac und Thénard 1809

in Anwendung*). Statt ben Sauerstoff gasförmig, so bag and bem Volum besselben bas Gewicht abzuleiten mar, anzuwenben, bebienten sie sich bes im olorsauren Rali nach bekanntem Berhältniß enthaltenen und burch bas Gewicht bes ersteren auch seiner Menge nach gegebenen, bei bem Erhiten auf beigemische organische Substanz einwirkenden oder frei werdenben Sauer stoffs; sie ließen die ersten Verbrennungsanalysen bekannt merben, welche nach einem, ber später allgemein aboptirten Art ber Ausführung solcher Operationen nahe kommenden Berfahren unternommen waren, und ihre Analysen gaben Resultate, benn Annäherung an die richtigen Zahlen für die bamalige Zeit nur zu bewundern ist; die Geschicklichkeit der beiden genannten Forscher konnte sogar sie es magen lassen, in dieser Weise bie Analnse einiger stickstoffhaltiger Substanzen zu versuchen. eignete sich biese Methobe nur für die Analyse nicht flüchtiger organischer Körper ober Verbinbungen, und mare selbst bie Dampfbichte einer größeren Anzahl flüchtiger Substanzen bamals ermittelt gewesen, als es ber Fall war, so hatte boch ber so eben hervorgehobene Umstand ein Hinderniß basür abgegeben, das Verhältniß der Volume der Elemente unter einander zu bem ber Verbindung für den Gaszustand so in Betracht zu ziehen, wie Dies Gay=Lussac bamals (vgl. S. 337 ff. u. 371 j.) bereits für einige einfachere Berbindungen gethan hatte. Was die Proportionen betrifft, nach welchen Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff zu vegetabilischen Verbindungen vereinigt seien, und die Beziehungen dieser Proportionen zu ben chemischen Gigenschaften ber Verbindungen, glaubten Bay=Lussac Thénard drei Gesetze als aus den gefundenen Resultaten ber vorgehend aufstellen zu können: eine solche Substanz sei immer sauer, wenn sie neben dem Rohlenstoff Sauerstoff in größerer Menge enthalte, als in der für die Verbindung mit dem vorhanbenen Wasserstoff zu Wasser nöthigen; sie habe immer einen

^{*)} Ihre Abhandlung wurde im Januar 1810 ber Pariser Addemie vorgelegt; Recherches physico-chimiques, T. II, p. 265.

Ė

harz=, öl=, alkoholartigen ober ähnlichen Charakter, wenn im Gegentheile ber Gehalt an Sauerstoff kleiner sei, als zu solcher Wasserbildung nöthig; sie sei weder sauer noch harzartig, son= bern von der Art des Zuckers, des Stärkmehls, der Holzfaser, wenn sie Sauerstoff und Wasserstoff in demselben Verhältnisse wie das Wasser enthalte.

Die Beziehungen zwischen bem Volum einer organischen Substanz im elastisch-flüssigen Zustand und ben Volumen ber sie bilbenden Elemente ober in ihr anzunehmender einfacherer Verbindungen wurden aber bald — und Dies ist gleich hier paßlich anzuführen — burch Gan=Lussac zur Controle unb Bestätigung ber burch bie Analyse für bie Zusammensetzung einer solchen Substanz gefundenen Zahlen angewendet: zunächst namentlich für solche Substanzen, beren Flüchtigkeit sie in bem Gemische ihres Dampfes mit Sauerstoffgas nach dem eudio= metrischen Verfahren zu analysiren gestattete, aber auch für solche, über deren Zusammensetzung man sich in der Art zu unterrichten suchte, daß man sie durch Einwirkung sehr hoher Temperatur zersette und bie Zersetzungsproducte untersuchte. Nach dem ersteren Verfahren hatte Saussure, welcher 1811 bie von Dalton gefundene Zusammensetzung bes ölbildenben Gases bestätigt hatte, 1814 die des Aethers, nach dem letteren die des Alkohols mit genaueren Resultaten als vorher analysirt; aber eine Controle dieser Resultate, wie sie später so unzählig oft für die Untersuchung flüchtiger organischer Substanzen in Anwendung gebracht worden ift, gab Gan=Lussac 1815*), indem er zeigte, daß die gefundenen Zahlen, nach welchen sich beibe Verbindungen als aus ölbilbendem Gas und Wasser be= stehend betrachten ließen, bei ber Reduction auf Volume einfache Verhältnisse genau ober annähernb ergeben: baß ber Alkohol als aus gleichen Volumen jenes Gases und Wasserbampf, ber Alether als aus 2 Vol. bes ersteren und 1 Vol. bes letzteren zusammengesetzt betrachtet werden kann, und daß bei Annahme

^{*)} Annales de chimie, T. XCV, p. 311.

bieser Proportionen ber Bestandtheile und von Conbensationen nach einfachen Verhältnissen sich bas specifische Gewicht bes Allkohol= wie bas des Aletherdampfes in naher Uebereinstimmung mit dem von Gap=Qussac birect bestimmten berechnet. -Fast zu berselben Zeit*) hatte bieser Chemiker bie von ihm (auch burch Verbrennung bes Gemisches bes Dampfes ober Gafes mit Sauerstoffgas) gefundenen Zusammensetzungen ber Blaufäure und des Cyans in ganz ähnlicher Weise (unter ber S. 371 besprochenen Annahme für die Dampfbichte bes Rohlenstoffs) bestätigt. Gan=Luffac's Erkenntniß, daß für den gasförmigen Bustand sich die Körper nach einfachen Volumverhältnissen vereinigen und die Summe ber Volume ber Bestandtheile zu bem Volum der Verbindung in einem einfachen Verhältnisse steht, war der Chemie als ein schätzbarstes Hülfsmittel für die Fest: stellung ber Zusammensetzung flüchtiger organischer Substanzen von 1815 an gesichert.

Aber zu bieser Zeit war auch bereits ber Nachweis bafür erbracht, baß bezüglich ber Zusammensehung nach Gewicht bie organischen Verbindungen denselben Gesehmäßigkeiten unterworsen sind, wie die unorganischen. Diesen auf genaue Versuche gestützten Nachweis, und nicht nur unsichere Vermuthungen, gab Berzelius. Wie fremdartig kommt uns bei den ersten Darslegungen seiner, diesen Gegenstand betreffenden Untersuchungen und Betrachtungen Manches vor, und wie gingen doch unsere jetzigen Ansichten aus den von Verzelius entwickelten in unsunterbrochener Verknüpfung, durch Ausse und Umbildung dersselben hervor. Mit Interesse versolgt man, wie Berzelius Kenntnisse vorschreiten, seine Vorstellungen sich gestalten. In der ersten Zeit, in welcher er die Resultate seiner Forschungen über die chemischen Proportionen mittheilte, 1811 **), äußerte er sich, daß die organischen Verbindungen (ganz allgemein, nicht

^{*)} Annales de chimie, T. XCV, p. 147, 181.

^{**)} Gilbert's Annalen der Physik, Bd. XXXVII, S. 465.

in der Sonderung zu vegetabilischen und animalischen Substanzen werben diese hier zusammengefaßt) sich bem ersten Anscheine nach nicht unter bie Gesetze fügen, auf bie er bezüglich ber Zusammen= setzung der unorganischen Körper geführt worden sei, und daß er beabsichtige, die Zusammensetzung der ersteren, und zunächst ber einfachsten: ber Dele und ber vegetabilischen Gauren, ge= nauer zu untersuchen. In bemselben Jahre sprach er*) "bas Princip für die Bilbung der organischen Producte" bahin aus: in den organischen Producten seien zwei, drei oder mehrere brennbare Körper gemeinschaftlich vereinigt mit einer Sauerstoff= menge, welche nur zur Orntation Gines von ihnen hinreiche, und diese Zusammensetzung könne nicht in nähere Bestandtheile getrennt ober baraus zusammengefügt werben. Und in seinem bamals veröffentlichten Versuch einer chemischen Nomenclatur **) findet sich die Unterscheidung zwischen unorganischen Verbind= ungen, die immer binar nach festen und einfachen Berhältnissen zusammengesett seien, und organischen Verbindungen, beren Verschiebenheit von den ersteren hauptsächlich darauf beruhe, daß sie stets ternäre, quaternäre u. s. w. Verbindungen seien und keine binaren in sich enthalten; nur sehr selten lassen sich Substanzen, die nach Art der organischen Verbindungen zusammen= gesett seien, aus rein unorganischen burch Anwendung chemischer Hülfsmittel hervorbringen, und ihre Bilbung sei der organischen Natur vorbehalten. Aber auch schon 1811***) konnte Ber= zelius von Resultaten ber Versuche sprechen, die er zur Er= forschung der Gesetze der Bildung organischer Substanzen begonnen habe. Bei bem Nachweise, baß bas in freien Pflanzen= fäuren — ber Weinsäure, ber Citronsäure und ber Oralsäure — inniger gebundene Wasser eben fo viel Sauerstoff enthalte als das dieses Wasser in einem Salze der Säure vertretende Metalloryb, gab Berzelius auch auf Grund eigener Analysen

^{*)} Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVIII, S. 224.

^{**)} Journal de physique, T. LXXIII, p. 260 und Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XLII, S. 52.

^{***)} Gilbert's Annalen der Physik, Bd. XL, S. 247 ff.

ber ersten und der dritten Saure, so wie dieselben in getrockneten Salzen derselben enthalten sind, Zahlen für den Kohlenstoffs, Wasserstoffs und Sauerstoffgehalt um zu zeigen, daß der lettere in einsachem Verhältnisse zu dem der neutralisirenden Vase stehe; bezüglich der Ausführung der Analysen ließ diese Mittheilung nur ersehen, daß die an ein Metalloryd gebundene organische Substanz verbrannt, der Wasserstoff in der Form von Wasser, der Kohlenstoff in der Form von kohlenstoff aus der Differenz bestimmt wurde.

Die Ermittelung der Verhältnisse, nach welchen die Gle= mente zu organischen Verbindungen vereinigt sind, die Betracht= welche sich an die erhaltenen Resultate knüpften, schäftigten nun Berzelius längere Zeit. Im Jahre 1813 äußerte er sich wieder: in der umfang= und inhaltreichen Ab= handlung über die Ursache der chemischen Proportionen (vgl. S. 362 ff.), beren Veröffentlichung bamals begann. Der Zusammensetzung nach unterschieb er hier*) als organische Atome solche, welche einfachst zusammengesetzt aus mehr als zwei Gle= menten bestehen, von den einfachst zusammengesetzten Atomen (ben s. g. zusammengesetzten Atomen erster Ordnung) ber un= organischen Ratur, welche aus zwei Elementen bestehen. habe gezeigt, sagte Verzelius weiter, daß 1 elementares Atom sich nicht mit mehr als 12 anderen vereinigen könne (vgl. S. 364). Die unorganische Natur habe noch keinen Körper aufgewiesen, bessen Zusammensetzung hiermit unverträglich sei, aber unter ben organischen Substanzen seien Beispiele ber Art sehr häufig. Die Untersuchung der Zusammensetzung solcher Substanzen sei es, die unsere Kenntniß der Gesetze der chemischen Proportionen und die der electrochemischen Theorie eines Tages den Grad von Vollkommenheit erreichen lassen werde, welchen ihr ber mensch= liche Geist zu geben fähig sei. Die Zusammensetzung ber Oral= faure moge ein Beispiel für die eines organischen Atomes geben; er habe diese Säure in der Art analysirt, daß er ihr Bleisalz

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. II, p. 446 ff.

mit braunem Bleihpperoryd erhitzte und die Verbrennungs= producte über Chlorcalcium und bann burch Ralkwasser leitete. Der kleine Wasserstoffgehalt, welchen er wiederholt gefunden, könne nicht weniger als 1 Atom betragen; auf 1 At. Wasserstoff (H=0.5, C=6, O=8) kämen bann, wie Berzelius aus seinen Analysen irrig berechnete, 27 At. Kohlenstoff und 18 At. Sauerstoff, im Ganzen 45 andere elementare Atome. Bei solcher Zusammensetzung der Oralsäure (für welche er ermittelt hatte, daß ihr Sauerstoffgehalt in neutralen Salzen das Dreifache von bem der Base betrage) könne man diese nicht als aus 1 At. eines zusammengesetzten Radicals und 3At. Sauerstoff bestehend betrachten und überhaupt lasse sich nicht einsehen, wie bas für diese Säure und ihre Verbindungen sich Ergebende mit ber Es würde voreilig atomistischen Theorie zu vereinbaren sei. sein, zu urtheilen, daß diese anscheinenben Anomalien auch später nicht zu erklären sein werben; aber bis zu bieser Zeit könne die atomistische Hypothese weber augenommen noch als wahr betrachtet werden. — Im Februar 1814 theilte Berzelius mit*), daß er eine Untersuchung über die bestimmten Proportionen, nach welchen die organischen Producte zusammengesett sind, uns ternommen habe, die außerorbentlich schwierig sei und vielleicht seine Kräfte übersteige; nach vielem Arbeiten habe er endlich ein analytisches Verfahren gefunden, mittelst bessen er Resultate er= halte, die bei Wiederholung der Versuche mit berselben Substanz meistens ziemlich übereinstimmenb seien. Er gab ba bie für sieben Säuren (in den Verbindungen derselben mit Basen) er= mittelten Gehalte an Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff, wobei er selbst noch ben für einzelne gefundenen Wasserstoff= gehalt als unsicher bezeichnete. Diese Zahlen, sagte er, lassen für den ersten Anblick keine Uebereinstimmung mit den bestimm= ten Proportionen der unorganischen Natur ersehen; wenn man sie aber nach der Lehre von den chemischen Volumen (vgl.

^{*)} Brieflich an Schweigger; in Dessen Journal für Chemie und Physik, Bb. X, S. 246.

S. 362 ff. und 370 f.) berechne ober, mas ichließlich auf Dasselbe hinauskommen werbe, nach Dalton's Atomentheorie, so ergeben sich einfache Verhältnisse zwischen ben so ausgebrückten Quantitäten ber verschiebenen Elemente. Das Gesetz ber Bilbung ber organischen Natur, b. h. ber ternären, quaternären u. s. w. Verbindungen, scheine Das zu sein, daß die Volume (o. Atome) ber einfachen Körper sich zu allen möglichen Anzahlen vereinigen können und daß dabei keiner als Ginheit angenommen zu werben während das Lettere (vgl. S. 364 ff.) im Gegensate hierzu in der unorganischen Natur (b. s. in binären Oryben und beren Verbinbungen) überall nothwendig sei. Verbindung der ternären, quaternären u. s. w. Oryde mit binären (b. h. unorganischen) Ornben werbe es wenigstens in vielen Fällen möglich, die relative Anzahl der Volume oder Atome zu bestimmen. — Balb*) konnte Berzelius bie Resultate seiner Analysen einer etwas größeren Zahl von vegetabilischen Substanzen (barunter nun auch Zucker, Stärkmehl u. a.), im Ganzen von breizehn, mittheilen.

Noch 1814 veröffentlichte Berzelius seine Untersuchungen über die organischen Substanzen und sein Versahren, stickstoffsfreie zu analysiren, aussührlicher**). Bezüglich seiner Erörterzungen barüber, wie sich diese Substanzen und die unorganischen ihrer Zusammensetzung nach unterscheiben, brauche ich dem bezeits über seine damaligen Ansichten Mitgetheilten Nichts hinzuzusügen; und auch babei habe ich nicht zu verweilen, daß er jett noch bestimmter die Nothwendigkeit darlegte, für die Erzmittelung der Anzahlen von elementaren Atomen, welche ein Atom einer organischen Substanz bilden, von der Verbindung der letzteren mit einem unorganischen Oryd auszugehen, und daß er gegen Gay=Lussachen Thenard's Ansicht (vgl. S. 530 s.) zeigte, es lasse sich keineswegs so, wie Diese es gezmeint, aus dem Verhältnisse zwischen Wasserstoff und Sauerstoff

^{*)} Schweigger's Journ. f. Chem. u. Phys., Bb. XI, S. 301.

^{**)} Annals of Philosophy, Vol. IV, p. 323, 401.

:

in solchen Verbindungen auf den chemischen Charakter berselben schließen. — Schon in bem Jahre 1807, gab Berzelius hier an, bei seinen ersten, burch Richter's Arbeiten angeregten Untersuchungen über die bestimmten Proportionen habe er sich mit Versuchen zur Zerlegung vegetabilischer Säuren beschäftigt, essigsauren Kalk mit Mennige gemischt ber trockenen Destillation unterworfen, den Wasserstoff als Wasser birect, den Kohlenstoff in Form von Kohlensäure bestimmt, die in Barytwasser geleitet und als kohlensaurer Baryt gewogen worden sei; aber die wieberholten Bestimmungen bes Kohlenstoffs seien so unter ein= auber abweichend gewesen, bag er ben Gegenstand habe liegen Später habe er ihn wieber aufgenommen, Dralfäure lassen. und Weinsaure in der vorhin (S. 534 f.) angegebenen Weise analysirt und zuverlässigere Resultate erhalten. Die Nachtheile ber raschen Zersetzung bei bem Erhitzen einer organischen Ver= bindung mit Bleihyperoryd in einer Retorte habe er bann durch stückweises und vorschreitendes Erhipen bes in eine Glasröhre gefüllten Gemisches zu vermeiben gesucht, und nach bem Bekannt= werden mit Gan=Lussac's und Thénard's Untersuchungen habe er an der Stelle des schwierig rein barzustellenden Blei= hpperoxydes das auch von ihm als ganz geeignet befundene chlorsaure Kali angewendet. Berzelius erhitte jett bas Gemische des letzteren, mit Chlornatrium gemengten Salzes und ber organischen Verbindung in einer Verbrennungsröhre, bas Wasser für sich und in einer Chlorcalciumröhre auf, Gemische von Sauerstoffgas und Kohlensäure über Quecksilber und bestimmte die Kohlensäure aus der Gewichtszunahme bes in einem passenben Gefäße in bas Gasgemische gebrachten festen Alekkali's. In der Beschreibung des Verfahrens, in der Abbildung des Apparates tritt uns da schon die organische Gle= mentaranalyse im Wesentlichen so, wie sie in der folgenden Zeit ausgeführt wurde, entgegen, und bei ben wichtigen Vervoll= kommnungen, die sie später erfuhr, blieben immer noch vielfach Erinnerungen an die von Berzelius getroffenen Dispositionen. Auf weitere Einzelnheiten seiner Methobe, auf die nach ihr er=

langten Detailresultate *), auf die Berichtigung früherer Folgerungen (so bezüglich ber Oralfäure; vgl. S. 534 f.) ist hier nicht einzugehen. Aber Das ist hier hervorzuheben, baß Berzeling — welcher es kurz vorher noch**) als sehr ungewiß ausah, ob sich die chemischen Formeln bazu vortheilhaft anwenden lassen, die Zusammensexung organischer Verbindungen auszubrücken — nun auch bie Vereinigungsverhältnisse organischer Substanzen burch Formeln angab und barlegte ***), baß bie Vergleichung ber atomistischen Formeln folder Substanzen tennen Ichre, wie eigentlich eine aus der anderen entstehe. Die atomistische (Corpuscular=) Theorie, meinte er jett, sei die einzige, welche uns befähige, die Zusammensetzung organischer Körper in genügenber Weise zu erklären. llebrigens musse nicht gerabe bas einfachste atomistische Verhältniß, durch welches sich die Busammensetzung eines solchen Körpers ausbrücken laffe, auch bie richtige Angabe bafür sein, wie viele elementare Atome in bem Atom ber organischen Verbindung enthalten seien, sonbern bieses lettere Atom könne auch von den elementaren Atomen größere, jenem Verhältniß entsprechenbe Anzahlen in sich enthalten, ober mit anderen Worten: die seine Zusammensetzung richtig an= gebende Formel könne ein Mehrfaches von ber, das Zusammen= setzungs-Verhältniß am Ginfachsten ausbruckenben sein.

So wurden die ersten sichereren Erundlagen für die Erstenntniß der Elementarzusammensetzung organischer Verbindungen gewonnen. Kurz mag daran erinnert werden, wie dieser Zweig der analytischen Chemie weiter vervollkommnet wurde. Die Anwendung einer Sauerstoffverbindung, welche bei dem Erhitzen nicht mehr Sauerstoff abgibt, als zur Verbrennung der vorshandenen organischen Substanz nöthig ist: die des Kupferorydes lehrte, zunächst für stickstofshaltige Substanzen, Gays Lussachlage lehrte, zunächst sie Zusammensetzung der Blausäure und des

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. V, p. 93, 174, 260.

^{**)} Daselbst, Vol. III, p. 52.

^{***)} Daselbst, Vol. V, p. 273.

Chans erforschte Derselbe nicht nur auf eudiometrischem Wege (vgl. S. 532), sonbern die der ersteren auch in der Art, daß er den Dampf berselben über glühendes Kupferornd leitete, die des letteren so, daß er Cyanquecksilber in das Ende einer Glasröhre, davor Rupferoryb und vor biefes eine Schichte metallisches Rupfer brachte, erst die beiben letteren Körper und bann das Cyanquecksilber bis zum Freiwerden des Cyans er= hitzte, in beiben Fällen aber bas sich entwickelnbe Gas auffing und das Verhältniß ber Kohlensäure zum Stickstoff bestimmte. In ähnlicher Weise suchte Gan=Lussac noch 1815 bas Rupfer= oryd zur Analyse nicht flüchtiger organischer Substanzen an= zuwenden und für die Harnsaure bas Verhältniß des Kohlen= stoffgehaltes zu dem Stickstoffgehalte zu ermitteln; damals gab er auch an, wenigstens schon zwei Jahre früher Chevreul mit bem Gebrauche bes Kupferorybes zu ber Zerlegung organischer Körper bekannt gemacht zu haben. Das Kupferoryd kam jest als Hülfsmittel, die Zusammensetzung organischer Verbindungen zu erforschen, mehr und mehr in Gebrauch, auch, wie haupt= sächlich Döbereiner 1816 zeigte, als ein vorzügliches zur Analyse stickstofffreier Verbindungen; bereits 1824 konnte Ber= zelius von der Verbrennung mit Kupferoryd als der nun allgemein gebräuchlichen Methobe zur Analyse organischer Substanzen sprechen. Verschieden war bie Art ber Ausführung ber= selben behufs der Ableitung des Gehaltes der zu analysirenden Substanz an ben verschiebenen Elementen, worauf wieberum hier nicht einzugehen ist; aber ber wesentlichen Verbesserungen, welche Gan=Lussac und Liebig 1824 bei Gelegenheit ihrer gemeinsamen Untersuchung ber knallsauren Salze aussannen, ist hier zu gedenken, und ber fortwährenden Bemühungen des letteren Chemikers, das Verfahren einfacher und boch genaue Resultate ergebend zu machen, bis zu ber 1831 beschriebenen Vervollkomm= nung unter Anwendung des noch gebräuchlichen Kaliapparates.

Wenn aber bis zu dem lettbetrachteten Zeitpunkte die Methoben zur Ermittelung der Elementarzusammensetzung organischer

Substanzen stetig verbessert worden waren: rascher noch war vorgeschritten die Kenntniß mannigfaltigster Körper, welche als eigenthümliche ber organischen Chemie zugehören. schon eine größere Zahl solcher Körper, und namentlich solcher aus der Classe der Säuren, vor Lavoisier's Resorm ber Chemie bekannt war, habe ich S. 520 f. einmal mehr erinnert, und ber in ber nächstfolgenden Zeit, bis 1810 etwa, gemachten Entbeckungen einiger vorzugsweise wichtiger organischer Subober ber ba gelungenen Reinbarstellung früher bereits bekannter habe ich S. 304 gebacht. Schwieriger wird es für bie sich bann auschließenbe Zeit, auch nur im Allgemeinen eine Vorstellung barüber zu geben, wie rasch bie Bahl bekannt merbender organischer Verbindungen muchs und wie beträchtlich die Berichtigung und Erweiterung der Kenntnisse über solche mar, welche schon früher Gegenstände ber chemischen Forschung ab-Was man an bem Enbe bes vorigen Jahrgegeben hatten. hunderts wußte ober zu wissen glaubte: bag die hauptsächlichsten Bestandtheile der Pflanzen Schleim, Zucker, Stärkmehl, Kleber, Pflanzeneiweiß, verschiebene vegetabilische Sauren, Sarz, Gummi= harz, Federharz, fettes und flüchtiges Del, Campher, scharfer Stoff, narkotischer Stoff, Fasergewebe, baß die der Thiere Gallerte, Fett, Eiweiß, Faserstoff, Milchzucker, besondere Säuren u. A. seien, und daß aus diesen Substanzen durch Einwirkung chemischer Agentien andere hervorgebracht werben können, welche ebenwohl von den Verbindungen der Mineralchemie verschieden sind, - Das hatte auch außer ben bereits angezeigten Bereicherungen bes Wissens mannigfache Erweiterung und Berichtigung gefunden. Zu der Annahme solcher Bestandtheile, wie mehrere der eben genannten, deren jeder einzelne eigentlich eine ganze Classe sich ähnlich verhaltender aber doch unter sich verschiedener Körper bezeichnete, mar allerdings noch die ebenso unbestimmte anderer Bestandtheile gekommen, wie z. B. die des s. g. Extractiv= stoffes der Pflanzen; aber man hatte andererseits doch auch einzelne Körper zu unterscheiben gelernt, welche bis babin unter berselben Bezeichnung zusammengeworfen worden waren.

•

an einiges hierher Gehörige habe ich bereits S. 304 erinnert. Doch am Bemerkenswerthesten ist für uns, wie Chevreul. von 1811 an das bis bahin unter ber allgemeinen Bezeichnung Fett Zusammengefaßte zu sonbern: bie als chemisch eigenthümlich zu betrachtenden Substanzen, welche in ben verschiebenen Arten von Tett enthalten sind und aus benselben erhalten werben können, zu unterscheiben mußte; die Ginzelnheiten bieser ihn so lange beschäftigenben Untersuchung: einer ber hervorragenbsten unter benen, welche überhaupt zur Entwickelung ber organischen Chemie ganz vorzugsweise beigetragen haben, mußte ich nicht so gebrängt zusammenzufassen und in solcher Kurze vorzuführen, wie es bem Rahmen bes vorliegenben Buches angemessen mare, und boch murbe es nöthig sein, die einzelnen Stufen ber vorschreitenden Forschung Chevreul's zu verfolgen, wollte ich ersehen laffen, wie in biesem Chemiker zu bem feinen Unterscheib= ungsfinne Scheele's für bie Verschiebenartigkeit von Substanzen das Bestreben hinzukam, sich der Principien klar zu werben und sie festzustellen, auf welchen solche Unterscheibungen beruhen und nach welchen auch Andere sie in ähnlichen Fällen zu machen befähigt seien. Und wie viel gab es noch zu unterscheiben, wie viel anbererseits noch bezüglich bis bahin gemachter Unterscheibungen, wo ungleich reine Substanzen als wesentlich verschiedene betrachtet waren, zu berichtigen; für wie viele Substanzen bas Gine und bas Andere geschah, ist hier nicht aufzuzählen, ber von Chevreul 1824 angegebenen Methobe ist hier zu ge= benken, zu prüfen, ob ein Körper aus Ginem Individuum be= stehe ober ein Gemenge mehrerer sei: ber Methobe ber fractionirten Lösung mit Untersuchung ber einzelnen gelösten Portionen, welcher Methode sich später die bewußte Benutung anderer Arten von fractionirender Behandlung ber zu untersuchenden Substanzen, auch die bessere Ausbildung der schon lange in Anwendung ge= wesenen fractionirten Destillation anschloß.

Darüber, wie vermittelst solcher Verfahren zur Sonberung verschiebener Körper, wie mittelst anderer und durch weitergehende Untersuchungen überhaupt die Zahl der eigenthümlichen organischen

Substanzen, welche natürlich vorkommen, und die ber aus ben ersteren künstlich barzustellenden vermehrt wurde, kann ich hier keine specielleren Angaben machen. Rasch und in der mannig= faltigsten Weise ging diese Vermehrung schon in den ersten drei Decennien unseres Jahrhunderts vor sich. Die Zahl ber Glieber länger bereits bekannter Classen von organischen Berbinbungen: ber Classe ber Säuren z. B. zuzurechnenber, war bald gegen früher beträchtlich vergrößert; neue Classen berartiger Berbindungen: die ber organischen Basen z. B., wurden entbeckt; ber Auffindung neuer complicirter, aus wenigstens brei Gle= menten zusammengesetzter solcher Körper schritt auch bie von ein= fachst, aus nur zwei Elementen zusammengesetzten voran : nach ber Erkenntniß, daß langer bekannte flüchtige Dele so einfache Busammensetzung haben, in bem Nachweis, bag noch andere, von ben organischen Verbindungen nicht wohl zu trennende Rohlen-Verhältnißmäßig wenige nur unter ben masserstoffe existiren. zahlreichen Untersuchungen, welche bamals zur Bereicherung ber organischen Chemie beigetragen haben, kann ich jest und in späteren Abschnitten dieses Buches namhaft machen.

An den länger bereits befannten, an den neu entbeckten Verbindungen versuchte sich die Elementaranalyse; und von bem Nachweis an, daß die Zusammensetzung auch der organischen Verbindungen den Gesetzen unterliege, welche die ber unorganischen befolgt: daß auch in den ersteren die Elemente nach dem Ver= hältniß ihrer Atom= ober Verbindungsgewichte ober nach bem Verhältniß von Multiplen biefer Gewichte nach ganzen Bahlen zusammengefügt sind, maren die Chemiker bestrebt, die Bufammensetzungsverhältnisse ber verschiebenen organischen Gubstanzen auch in diesem Sinne zu erkennen. In ber Beachtung, wie entfernt diese Verhältnisse oft von einfachen sind und wie bie richtige Erkenntniß berselben schwierig sein kann, mar es vorzugsweise Berzelius, welcher von Anfang seiner hierauf gerichteten Untersuchungen an barauf ausging und es empfahl (vgl. S. 536), die organischen Atome wo nur thunlich in Verbindungen berselben mit unorganischen zu analysiren und

die Zahl der in den ersteren enthaltenen elementaren Atome auf bas unorganische Atom als Einheit zu beziehen; und auch später hob er es eindringlichst hervor, daß zuverlässige Resultate über die atomistische Zusammensehung organischer Substanzen nur gewonnen werden können unter Feststellung der Verhältnisse, nach welchen diese Substanzen sich mit unorganischen vereinigen, und als die Elementaranalyse leichter aussührbar und häusiger ausgeführt wurde, sprach er ernstliche Befürchtung aus, daß die Vernachlässigung jener Vorsicht der Wissenschaft eine Periode bevorstehen lasse, in welcher gerade die organische Chemie mit vielen aber unsicheren Formeln angefüllt sein werde.

Aber noch ein anderer wichtiger Anhaltspunkt ergab sich für die Feststellung der atomistischen Verhältnisse organischer Substanzen aus der Beachtung, daß in Einklang stehen muffe, was gefunden ist bezüglich Einer und bezüglich anderer, in ein= facher Weise die erstere bilbenber ober aus ihr entstehenber. Daran, bag Lavoisier bereits in solchen Vergleichungen eine Controle für die Ermittelung der Zusammensetzung verschiedener Substanzen sah, wurde S. 525 erinnert, und S. 538, daß Berzelius schon 1814 bie Vergleichung ber atomistischen Formeln organischer Körper als Das hervorhob, was die Ent= stehung bes einen aus einem anderen ersehen lasse. lässigkeit ber Annahmen für bie Zusammensetzung solcher Körper ließ sich baran prüfen, ob biese Annahmen mit bem für gewisse Umwandlungen qualitativ und quantitativ Ermittelten in Gin= klang stehen und es einfach erklären. Gine solche Prüfung be= stanb das für Alkohol und Aether 1814 u. 1815 (S. 531) Gefundene; die Richtigkeit der der Oralsäure, der Ameisensäure beizulegenden Zusammensetzung ließ sich prüfen an Dem, was Döbereiner (1816 und 1822) bezüglich ber Umwandlung dieser Säuren durch Schwefelsäure fand, die Richtigkeit der dem Alkohol und der Essigsäure zugeschriebenen Formeln an dem von bemselben Forscher (1822) bei glattester Ueberführung bes ersteren in die lettere (mittelst Platinschwarz) Gefundenen. Selbst für complicirtere chemische Vorgänge ersah man die Nothwendig= Ropp, Entwidelung ber Chemie. 35

Außer der Feststellung der atomistischen Formeln beschäftigten die Chemiker aber auch andere Fragen: namentlich die, welche principielle Verschiedenheit den organischen Verbindungen im Segensaße zu den unorganischen zukomme, und, welche Bestandetheile als nähere in den ersteren enthalten seien. Die Berichterstattung hierüber nehme ich, an das bereits Dargelegte ansknüpfend, hier wieder auf.

Von Dem, was die im Vorhergehenden mitgetheilten früheren Aussprüche über die organischen Verbindungen enthielten, ist hier zunächst Eines in's Auge zu fassen: was diese Verbindungen von den unorganischen unterscheide. — Der Ursprung in dem Sinne, ob eine oder die andere Verbindung in dem Pstanzensoder Thierreich oder ob sie in dem Mineralreiche vorkomme, konnte es nicht sein; wäre es nöthig, Angaben darüber zu maschen, daß Dies schon gegen das Ende des vorigen Jahrhunderts erkannt war, so würde ich noch einmal an Lavoisier's Aeußers

ung bezüglich ber Phosphorsäure (vgl. S. 527) erinnern. — Eine scharfe Unterscheibung war auch banach nicht gegeben, wie die einen und die anderen Verbindungen entstehen. Berzelius 1811 (vgl. S. 533) meinte, bag nach Art ber or= ganischen Verbindungen zusammengesetzte Substanzen sich nur sehr selten aus rein unorganischen burch Anwendung chemischer Hülfsmittel hervorbringen lassen und ihre Bilbung der organischen Natur vorbehalten sei, so schloß boch Dies nicht aus, daß einzelne wirklich als organische zu betrachtende Substanzen als boch aus unorganischen burch chemische Hülfsmittel hervor= zubringend betrachtet wurden. — Die Art ber Zusammensetzung erschien eigentlich bamals noch als bas sicherste Unterscheibungs= merkmal abgebend: daß die unorganischen Verbindungen immer binar zusammengesett seien, die organischen Substanzen hingegen ternäre, quaternäre u. s. w. Verbindungen seien und keine binäre Glieberung haben, wie Berzelius 1811 und 1813 S. 533 u. 534 f.) meinte. — Aber alle biese Unterscheibungs= principien hielten nicht lange vor. Ihrem Ursprung nach und nach ber Art ber Zusammensetzung, wie man biese zuerst erkannt zu haben glaubte, zu ben organischen Substanzen zu rechnenbe Substanzen murben als binar zusammengesetzt erkannt. eine Pflanzensäure: die Oralsäure, an welcher Berzelius 1813 (vgl. S. 534 f. u. 538) die eigenthümlich complicirte Zusammen= setzung eines organischen Atoms verbeutlichen zu können glaubte, wurde von 1815 an burch Dulong's und Döbereiner's Untersuchungen nachgewiesen und seit 1821 nach Berzelius' Bestätigung anerkannt, daß sie so einfach zusammengeset ist wie eine Mineralsäure: in dem Zustande, wie sie in wasser= freien Salzen neben einer Base enthalten ist, nur Kohlenstoff und Sauerstoff euthält. Die frühest bekannten gasförmigen Rohlen= wasserstoffe: bas Sumpfgas und bas ölbilbenbe Gas, hatte man zu den unorganischen Verbindungen gestellt: als binär, aus zwei Elementen zusammengesetzte Verbindungen; aber bas in Pflanzen hervorgebrachte Terpentinöl wie das als ihm ahn= lich erkannte Erbol hatte man den organischen Verbindungen

zugerechnet; da wurde für das lettere 1817 durch Saussure, für das erstere 1818 durch Houton=Labillardiere nach gewiesen, daß Kohlenstoff und Wasserstoff die einzigen in die Busammensetzung eingehenben Elemente sind. Bahrend früher für die s. g. blausauren Verbindungen nach der Entstehungs: weise berselben durch Zersetzung thierischer Substanzen angenom= men worden war, sie seien als der Thierchemie und mit dieser als der organischen Chemie angehörig zu betrachten, gab die Erkenntniß ihrer Zusammensetzung seit Gan-Lussac's, 1815 veröffentlichter Untersuchung Vielen Grund bafür ab, sie seien als Cyanverbindungen und das Cyan selbst als ein aus zwei Elementen nach einfachem Verhältniß zusammengesetzter Körper der unorganischen Chemie zuzutheilen; aber was man damit für die Classification ber unorganischen und ber organischen Ber= bindungen gewahrt zu haben glaubte, ging wieder nach einer anderen Seite hin verloren, als Wohler 1828 entbeckte, baß aus einer ba als eine unorganische betrachteten Saure, ber Cyansäure, und Ammoniak sich eine eminent organische Verbindung, ber Harnstoff kunstlich barstellen läßt. Doch mit ber Erwähn= ung ber letteren Entbeckung gehe ich schon über bie Zeit hinaus, für welche ich zunächst hier anzugeben habe, welche Unterscheib= ungsprincipien man für die organischen und unorganischen Verbindungen aufrecht halten zu können glaubte. Daß die Grenze zwischen diesen beiden Abtheilungen oft schwer wahrnehmbar sei, wurde gegen das Ende bes zweiten Decenniums unseres Jahr= hunderts nicht verkannt. In seinem Handbuch der theoretischen Chemie sprach sich z. B. L. Gmelin 1817 bahin aus, beibe Arten von Verbindungen seien streng auseinander zu halten, obgleich bis jest deren Unterschied besser gefühlt als definirt werden könne. Für die organischen betrachtete auch er als charakteristisch, daß sie nicht binar gegliebert sonbern minbestens ternare seien, nicht nach so einfachen Verhältnissen ber Mischungs= gewichte ber Elemente zusammengesetzt, wie die unorganischen, nicht wie diese künstlich barstellbar. Auch er rechnete bamals und noch später während längerer Zeit solche Verbindungen

wie Sumpfgas, ölbilbenbes Gas, Chan u. a. zu ben unsorganischen.

Was der Zusammensetzung der organischen Verbindungen eigenthümlich sei, wurde indessen auch bald wieder in einer Weise aufgefaßt, welche an Lavoisier's Betrachtung ber sauerstoffhaltigen organischen Substanzen als nieberer ober höherer Orybationsstufen zusammengesetzter Radicale (S. 521 f.) an= Wie sich Berzelius vorher (S. 533 ff.) über bie Constitution der organischen Verbindungen ausgesprochen hatte, ließ sich allerdings eine Annäherung seiner Ansichten an die Lavoisier's nicht erwarten. Fremb geblieben waren die letteren Berzelius nicht; Dieser scheint vielmehr ursprünglich von ihnen ausgegangen zu sein, benn 1811*) sprach er von seinen wiederholten aber erfolglosen Versuchen, mittelst ber galvanischen Säule das brennbare Radical der vegetabilischen Sauren von bem Sauerstoff abzuscheiben. Diese Ansichten nahm Berzelius 1816 wieber auf, wo auch er **) zwei Arten von Säuren unterschied: solche, die neben Sauerstoff einen unzerleg= baren Körper enthalten — alle biese Säuren mit einfachem Nabical nenne man Mineralsäuren —, und solche, beren Rabical zusammengesett sei. Lettere Säuren werben größtentheils in organischen Körpern: in Thieren und Pflanzen hervorgebracht; bezüglich ber Verschiedenheit ber Producte ber unorganischen und ber organischen Natur habe sich ergeben, daß alle sauerstoffhaltigen unorganischen Verbindungen ein einfaches Radical haben, alle solche organischen ein zusammengesetztes, und Säuren mit zu= sammengesetzten Rabicalen und Sauren organischen Ursprungs seien also gleichbebeutenbe Ausbrücke.

In gleichem Sinne sprach sich Berzelius in der folgenden Zeit aus. In seinem Versuch über die Theorie der chemischen

^{*)} Journal de physique, T. LXXIII, p. 468; auch Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVII, S. 471.

^{**)} In seinen Elementen der Chemie der unorganischen Natur, übersetzt von Blumhof, I. Theil, S. 428 u. 569 ff.

Proportionen (1818; vgl. S. 332 f.)*) werben zwar auch bie vorher von ihm vertretenen Ansichten vorgebracht, so namentlich, baß bie einfachsten organischen Atome aus wenigstens brei Glementen bestehen (von welcher Regel, wie er jetzt zufügte, vielleicht Ausnahmen zu statuiren seien, wenn es sich bestätigen sollte, daß gemisse flüchtige Dele nur aus Rohlenstoff und Wasserstoff bestehen), beren keines in bem Zusammensetzungsverhältniß die Rolle der Ginheit zu übernehmen branche; und mit Ruciicht auf die bei ihm jest zu fester Gestaltung gekommene electrochemische Theorie wird nun auch als die unorganischen und die organischen Verbindungen unterscheibend hervorgehoben, bag in den ersteren die Glemente ihren electrochemischen Charafter burch= weg beibehalten, in den letzteren ihn kaum erkennen lassen. Aber gerade das dieser Theorie Entsprechende: daß nach ihr alle Verbindungen binäre Glieberung haben mussen, sucht er boch auch für die organischen Verbindungen durchzuführen **): so wie jedes unorganische Oryd musse auch jede sauerstoffhaltige organische Substanz als in Sauerstoff und ein organisches Radical electrisch theilbar betrachtet werden, wenn gleich zunächst, namentlich weil die organischen Rabicale meistens nicht für sich barstellbar seien, diese electrische Theilung nur in der Vorstellung möglich sei. — Die von Berzeling bann so beharrlich fest: gehaltene Betrachtung ber organischen Verbindungen nach bem Muster der als besser erkannt beurtheilten unorganischen hatte er da schon begonnen, boten sich ihr auch für einzelne Fälle besonbere Schwierigkeiten. Ich erinnere baran, daß er bamals noch das Atom der Oralfäure im s. g. wasserfreien Zustande der letzteren als aus H 4-12C 4-18O bestehend ansah; eine Durchführung der Vergleichung der Salze dieser und anderer Säuren war ihm nur baburch möglich, daß er in ben Formeln ber ersteren 1/6 bes Atomes der Oralsäure als 1 Atom anderer Cauren entsprechend hinftellte.

^{*)} S. 28, 45, 101 der deutschen Uebersetzung.

^{**)} Daselbst, S. 104.

Bei solchen Ausichten über die Constitution ber organischen Verbindungen: daß in den sauerstoffhaltigen sich zusammengesetzte Radicale annehmen lassen, blieb Berzelius bis um 1830 stehen, ohne jedoch auf eine speciellere Betrachtung dieser hppo= thetischen Radicale einzugehen noch etwa das nämliche Radical in verschiebenen Verbindungen aufzusuchen. An Dem, was er bereits 1816*) ausgesprochen hatte, hielt er immer noch fest: basselbe Radical sei nur nach Einem Verhältnisse der Vereinig= ung mit Sauerstoff fähig, und mit bem Hinzukommen von Sauerstoff werbe auch immer die Zusammensetzung bes Radicals Bei einer solchen Auffassung bot eine besondere abgeänbert. Beachtung des letzteren wenig Interesse, und wenn auch für die später ausgebildete Radicaltheorie immer noch ein Keim bewahrt war, kam dieser doch gegen 1830 noch nicht zu weiterer Ent= wickelung.

Ohne erheblicheren Einfluß auf die Betrachtung, baß in eigentlichen organischen Verbindungen Atomgruppen enthalten sein mögen, die sich bezüglich ber Vereinigung elementaren Atomen ganz ähnlich verhalten, war auch Das geblieben, was über bie Existenz solcher Atomgruppen in Verbindungen erkannt worden war, welche man zwar ursprünglich nach ihrer Entstehungsweise der Thier= oder der Pflanzenchemie und damit der organischen Chemie zugetheilt hatte, nach Bekanntschaft mit ber einfacheren Busammensetzung berselben aber zu ben unorganischen Körpern rechnete ober boch als an ber Grenze zwischen biesen und ben organischen stehend ansah. Die Existenz berartiger und zwar für sich barstellbarer Atomgruppen erschien von 1815 an fast Allen als nachgewiesen durch das über die Blausäure und die Verbindungen derselben bekannt Gewordene, und Einzelnen als wahrscheinlich gemacht durch das bei ber Untersuchung der oral= sauren Salze Gefundene. Gan=Lussac hob 1815 bei ber Veröffentlichung seiner Forschungen über bas Cyan **) die Ana=

^{*)} A. S. 547, Anmerk. ** a. D., S. 569 ff.

^{**)} Annales de chimie, T. XCV, p. 136.

Doch nach solchen und speciell nach den etwa in einfacheren organischen Verbindungen mit Sauerstoff u. A. vereinigten Rasdicalen wurde in der nächstfolgenden Zeit nicht einmal gesucht. Bevor ich darlege, wie ein Interesse für Betrachtungen in dieser Richtung wieder erwuchs, habe ich einer anderen Auffassung zu gedenken, welche von 1815 an mehreren Chemikern als eine nützliche oder der Wahrheit entsprechende erschien: daß die Atome organischer Verdindungen als nähere Bestandtheile einsacher zussammengesetzte, als unorganische augesehene Atome oder auch solche Atome neben elementaren enthalten. An eine alte Ansicht über die Constitution der organischen Körper lehnte diese Aufsfassung an: daß in ihnen das brennbare und das wässerigerige

^{*)} Annales de chimie et de physique, T. II, p. 12.

Princip enthalten seien (vgl. S. 520). Wo Lavoisier in seinem Traité de chimie (1789) von ber geistigen Gahrung handelte, sprach er sich barüber aus, wie schwer es ihm gewesen sei, von dieser Vorstellung abzugehen, nicht mehr fertig gebilbetes Wasser sondern nur die Elemente bes Wassers als mit Kohlen= stoff zu Zucker vereinigt zu betrachten. Aber biese Vorstellung brängte sich, wenn auch nur als eine formal zulässige, später Auf sie nahmen in diesem Sinne, ohne daß sie wieder vor. sie als der Wahrheit entsprechend anerkennen wollten, Gay= Lussac und Thénarb 1810*) bei ber Veröffentlichung ihrer Untersuchungen über die Zusammensetzung organischer Körper (vgl. S. 530) Bezug, und sie unterschieben ba Rörper, welche außer Kohlenstoff nur Wasser ober außerdem noch Sauerstoff ober Wasserstoff enthalten. Daß man die Essigsäure als aus Rohlenstoff und Wasser, und nach welchem Volumverhältniß ber gasförmigen Bestandtheile, betrachten könne, erörterte Gan= Lussac 1814**), und von noch größerem Einflusse war, wie er 1815 (vgl. S. 531) sich barüber aussprach, daß und nach welchem Volumverhältnisse sich ber Alkohol und der Aether als aus ölbilbenbem Gas und Wasserbampf, ber Zucker als aus Kohlenstoffdampf und Wasserdampf bestehend ansehen Mit mehr Zuversichtlichkeit suchte Dobereiner 1816***) nach= zuweisen, welche einfachere Bestandtheile: Rohlenoryd, Kohlen= säure, Sumpfgas u. A., in organischen Verbindungen enthalten seien: daß (nach s. g. Aequivalenten=Schreibart) die masserfreie Oralsäure CO + CO2, ber Zucker CO2 + CH2, ber Alkohol CO2+3CH2 sei, und Andere brachten bann ähnliche, für den= selben Körper öfters zu verschiedenen Resultaten führende Spe= culationen vor. Vor solchen Vorstellungen, als unsicheren und nicht durchzuführenden, warnte Berzelius schon 1818 in seinem Versuche über die Theorie der chemischen Proportionen und später

^{*)} Recherches physico-chymiques, T. II, p. 322.

^{**)} Annales de chimie, T. XCI, p. 148.

^{***)} Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. XVI, S. 105; Bb. XVII, S. 188.

wiederholt: so als Döbereiner 1822 seine Ansichten über die Constitution der Ameisensäure (sie sei wassersei HO-\-2CO) und mehrere Pflanzensäuren dargelegt hatte; er gestand ihnen ein gewisses Interesse zu, sofern sie für die Zusammensetzung mancher Körper einen faßlichen und leicht zu behaltenden Ausbruck abgeben, aber sie seien nicht anwendbar bei der Mannigsfaltigkeit der aus wenigen Elementen sich zusammensetzenden organischen Verdindungen und unvereindar mit der electroschemischen Theorie.

Eine erhöhte Bedeutung gewann aber bald die Lehre, baß der Nether und der Alkohol aus ölbildendem Gas und Wasser Für ben Nether war seit 1815 festgestellt, daß er sich aus bem Alkohol burch Austreten von Waffer aus diesem bilbet. Für andere Aetherarten, an deren Zusammensetzung die zu der Darstellung berselben angewendete Säure Antheil nimmt, galt bamals noch bie Meinung, sie setzen sich aus Alkohol und Saure zusammen, und streitig war nur, ob diese Substanzen getrennt in ben f. g. zusammengesetzten Aethern als nähere Bestandtheile derselben enthalten seien, ober nur ihren Elementen nach und zu Ginem Ganzen vereinigt. Zweifel an ber, auch von Gan-Lussac 1814 noch getheilten Ansicht, daß die Aether der Chlor= und ber Jobmafferstoffsaure sich einfach aus biesen Gauren und Alfohol zusammensetzen, kamen aber in bemselben Jahre biesem Forscher, als er die Dampfbichten jener Aetherarten bestimmt Daß der Chlormasserstoffsäureäther sauerstofffrei ist und als eine Verbindung von ölbildendem Gas und Chlormasserstoff= fänre betrachtet werben kann, zeigten bann, 1816, Robiquet und Colin. Die mit Sauerstofffauren bargestellten zusammen= gesetzten Aether hielt man noch für bestehend aus Alkohol und masserfreier Saure ober - mas Berzelius 1825 als bas Wahrscheinlichere ausah - aus Mether und Caurehybrat.

Daß das Wasser, über dessen Vereinigtsein mit Aether zu Alkohol oder mit wasserseier Säure zu Säurehydrat die Anssichten anseinandergingen, in solchen zusammengesetzten Aethern gar nicht vorhanden ist, zeigten Dumas und Boullay

b. J. 1828 in einer Untersuchung*), beren Resultate von ber größten Wichtigkeit für die Entwickelung ber organischen Chemie Zu dieser Erkenntniß kamen sie durch genauere gewesen sind. Analysen der Aether der salpetrigen Säure und mehrerer Pflanzen= fäuren; sie bestätigten sie burch bie Bestimmung ber Dampf= und durch die Ermittelung der Gewichtsverhältnisse zwischen dem in solchen Aethern neben masserfreier Säure Ent= haltenen und bem bei Zersetzung mit wässerigem Alkali zu er= Der theoretischen Deutung der Resultate haltenden Alkohol. legten sie Gay=Lussac's Ansicht zu Grunde, daß der Aether ein erstes, der Alkohol ein zweites Hybrat bes ölbildenben Gases Das letztere verhalte sich wie eine starke Base, ganzähnlich wie das Ammoniakgas, und C4H4 (wieberum nach ber s. g. Aequivalenten=Schreibart) sättige eben so viel Säure wie NH3, gehe eben so wie dieses Verbindungen mit Säuren ein, zu= sammen mit 1 Aeq. Wasser in die Vereinigung mit wasserfreien Sauerstofffauren.

Eine Parallelisirung organischer Verbindungen organischen, eine Umfassung einer großen Gruppe ber ersteren unter einem einheitlichen Gesichtspunkte war hier gegeben, wie sie in der Chemie kaum je vorher da gewesen war, und Be= achtung wurde dieser Auffassung in gebührendem Maße zu Theil. Bustimmung nicht überall; speciell nicht bei Berzelius, welcher sofort in seinem Jahresberichte hervorhob, daß solche Vergleich= ungen, wenn auch schematisch zulässig, doch den Eigenschaften ber Körper — ben so ganz verschiedenen bes ölbilbenben Gases und bes Ammoniaks - zu wenig Berücksichtigung schenken und bei beren Beachtung zu wenig Unterstützung dafür finden, daß man die ihnen entsprechenden Formeln für die da behandelten organischen Verbindungen als wirklich die Constitution berselben angebend ausehen dürfe. Gine Reaction gegen diese Betracht= ungsweise machte sich auch bald geltend, welche an schon früher aufgestellte Behauptungen anknupfen konnte. Dumas und

^{*)} Annales de chim. et de phys., T. XXXVII, p. 15,

Boullay verglichen einen zusammengesetzen Bestandtheil orzanischer Substanzen, das ölbildende Gas, mit einem zusammenzgesetzen unorganischen Körper, dem Ammoniak, als sich analog verhaltend. Die Ausicht, welche dieser Betrachtungsweise entgegengestellt wurde, beruhte auf der Vergleichung zusammenzgesetzer Bestandtheile oder Nadicale mit unzerlegbaren Körpernals sich ähnlich verhaltender.

Die Entwickelung bieser Ansicht in berjenigen Weise, in welcher dieselbe einen so mächtigen Ginfluß auf die Ausbilbung unserer Wissenschaft ausgeübt und zu Resultaten geführt hat, die bei abermaligen Umgestaltungen ber chemischen Lehren in bas bann für richtig Gehaltene übergingen und jest noch in vielen Fällen für die Angabe ber Constitution organischer Verbindungen in Anwendung sind, — diese spätere Entwickelung der Rabical= theorie begann balb nach 1830. Mit ben anderen damals vertretenen Vorstellungen über bie Constitution ber organischen Verbindungen hatte sich diese Theorie zu messen, in der Deutung ber Beziehungen zwischen verschiebenen Körpern und auch in ber Erklärung, auf was die demische Verschiedenheit solcher Verbindungen beruhe, die aus benselben Elementen nach dem nam= lichen Verhältnisse zusammengesetzt sind. Daß es solche Ver= bindungen gebe, mar erst gegen 1830 zu voller Anerkennung gekommen; die Berichterstattung barüber, wie diese Erkenntniß gewonnen murbe, ist hier einzuschalten.

Daß die Ungleichartigkeit der verschiedenen Körper beruhe auf ungleicher Zusammensetzung derselben: aus verschiedenen Elementen oder aus den nämlichen Elementen nach verschiedenem Verhältnisse derselben, war die gegen das Ende des vorigen und in dem Anfang unseres Jahrhunderts allgemein angenommene Lehre. Für einzelne Substanzen, namentlich für Kalkspath und Arragonit (vgl. S. 398 ff.), war zwar dei wesentlich verschiedener Krystallsorm die qualitative und quantitative Zusammenssetzung gleich gesunden, aber ohne daß deßhalb die Gültigkeit jener Lehre in Zweisel gezogen worden wäre. Ohne Einfluß

blieb, daß Thenarb und Biot 1807 (vgl. S.403) mit Bezugnahme auf die eben genannten Mineralien von der Möglichkeit
sprachen, daß dieselben kleinsten Theilchen von Bestandtheilen
sich nach dem nämlichen Verhältnisse in verschiedener Weise vereinigen können. Reine Beachtung fand die von Steffens
1813 ausgesprochene, von ihm selbst bald wieder zurückgenommene Vermuthung*), in dem einen dieser Mineralien könne
eine sauerstoffreichere Säure des Kohlenstoffs mit einer niedrigeren,
in dem anderen eine sauerstoffärmere Säure mit einer höheren
Orybationsstuse des Erdmetalls verbunden sein.

Bu ber Bekanntschaft mit Körpern von gleicher Elementarzusammensetzung, welche Berschiebenheit physikalischer Gigen= schaften zeigen, kam aber auch die mit solchen, beren chemisches Verhalten ein verschiedenes ift. Bon 1811 an hatten Berzelius, H. Davy u. A. wahrgenommen, daß gewisse Substanzen: antimonsaure Salze, Zirkonerbe, Chromoryb z. B., nach bem Entwässern stärker erhitt erglimmen und nun viel größeren Wiberstand gegen die Einwirkung chemischer Agentien zeigen als vorher; eine Erklärung hiefür glaubte Berzelius 1818 bei der Entwickelung seiner electrochemischen Theorie durch die Annahme zu geben, die Ausgleichung ber entgegengesetzten Electri= citäten zwischen ben Bestandtheilen solcher Verbindungen könne eine weniger vollständige ober eine vollständigere sein (vgl. **S.** 512). Das Umgekehrte: daß gewisse Silicate krystallisirt burch Säuren nicht, wohl aber nach vorausgegangener Schmelz= ung zersett werden, beobachtete bann Kobell 1825. in solchem ungleichen demischen Verhalten gleich zusammen= gesetzter Verbindungen fand man noch keinen Grund, diese als wirklich chemisch verschiebene Körper zu betrachten. Die Gültig= keit der älteren Lehre blieb im Allgemeinen anerkannt, selbst als für einfachste Verbindungen tiefer gehende Verschiedenheit bes demischen Verhaltens bei gleicher Zusammensetzung nachgewiesen

^{*)} Handbuch der Orystognosie, Bb. II, S. 116 u. 293; vgl. Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. XXVI, S. 364.

Daß man bisher für bas aus bem Zinn mittelst Salpetersäure zu erhaltende und für das aus bem Spiritus fumans Libavii auszuscheibende Ornd jenes Metalles gleiche Zusammensetzung angenommen habe, mit welcher Ansicht das ungleiche chemische Verhalten ber beiben Präparate in Wiberspruch stehe, hatte Berzelius 1812 dahin berichtigen zu sollen geglaubt, daß das erstere 2=, das lettere aber 3/2 mal so viel Sauerstoff enthalte als das Zinnorydul; aber mas Gay=Lussac 1816 als wahrscheinlicher betrachtete: die gleiche Zusammensetzung bes nach beiben Weisen erhaltenen Zinnorybes, sette Berzelius selbst 1817 außer Zweifel. Dieses unerwartete Resultat ließ ihn da noch einmal untersuchen, ob die früher mahrgenommene Ungleichheit des chemischen Verhaltens diesen zwei Arten von Binnoryd wirklich zukomme; er fand sie bestätigt, und baß sie selbst nach bem Eingehen bes einen und bes anberen Ornbes in Verbindungen fortbesteht. Als zwei demisch verschiedene Körper, nicht etwa so wie bas Chromoryd vor und nach bem Glühen ungleich sich verhaltend, seien diese beiben Arten Zinnoryd zu betrachten, urtheilte damals Berzelius; als eine sehr merkwürdige Thatsache hob er Dies auch in der nächstfolgenden Zeit hervor, aber boch nur als eine unerklärbare Ausnahme von Dem, was er immer noch als das Gesetzliche betrachtete.

Berzelius, vorsichtig und mißtrauisch bezüglich ber Ansnahme gleicher atomistischer Zusammensetzung bei chemisch versschiedenen Körpern, trat zu jener Zeit noch nicht den Ansichten Solcher zu, welche unter der Voraussetzung, daß berartige Körper von gleicher Zusammensetzung eristiren, sich über die Ursache der chemischen Verschiedenheit in allgemeinerer oder dis ins Einzelne gehender Weise äußerten. Sansussach hatte schon 1814*) an die Erwähnung, die Zusammensetzung der (s. g. wasserfreien) Essigsäure sei nicht merklich von der der Holzsafer verschieden, die Bemerkung geknüpft, es sei Dies ein neuer Beweis dafür, daß die Anordnung der kleinsten Theilchen in einer Verbindung

^{*)} Annales de chimie, T. XCI, p. 149.

von dem größten Einfluß auf ben chemischen Charakter ber letteren sei, und zu dieser Schlußfolgerung führen auch Zucker, Gummi und Stärkmehl, welche Substanzen gleichfalls sehr verschiebene Eigenschaften besitzen, obgleich sie aus benselben Gle= menten nach bem nämlichen Verhältnisse zusammengesett seien. Diesem Einflusse schenkte Chevreul Beachtung, als er 1818*) befinirte, mas unter ben zusammengesetzten Körpern als eine Species zu betrachten sei: eine aus ben nämlichen Elementen nach bem nämlichen Verhältniß und in ber nämlichen Anordnung Etwas Bestimmteres über die Anordnung gebilbete Substanz. ber Elemente in Verbindungen von gleicher atomistischer Zu= sammensetzung wurde ba noch nicht angegeben. Ohne Beachtung blieb, mas 1819 **) Raftner und Meinecke barlegten: ber Erstere, daß mehrere organische Verbindungen nach gleichem Verhältniß aus elementaren Utomen aber aus verschiebenen näheren Bestandtheilen zusammengesetzt sein können, Stärkmehl (nach s. g. Aequivalenten = Schreibart) 2C + 2HO, CH + CO + HO, Zucker CH2 + CO2 solche Verbindungen von ber gemeinsamen Formel C2H2O2 seien; ber Lettere, baß oral= saure Oryb= und kohlensaure Orydulsalze berselben Metalle gleiche Elementarzusammensetzung besitzen können. Das waren einerseits Vermuthungen, vor welchen Berzelius (vgl. S.551 f.) als unzulässigen warnte und für welche selbst die vorausgesetzte Gleichheit ber Elementarzusammensetzung gewisser Körper bestreitbar mar, und anbererseits Speculationen, welchen die Unter= stützung durch Thatsachen fehlte.

Zu solchen noch unreisen Vorstellungen über die Existenz von Verbindungen, die wir jetzt als metamere benennen, waren aber auch schon Vermuthungen über die Existenz jetzt als poly= niere bezeichneter Körper gekommen. Daran zu glauben, daß es chemisch verschiedene Verbindungen geben könne, welche in ihren kleinsten Theilchen dieselben elementaren Atome in dem

^{*)} Dictionnaire des sciences naturelles, T. X, p. 522.

^{**)} Schweigger's Journ. f. Chem. u. Phys., Bb.XXVI, S. 257 u. 365.

nämlichen Verhältniß aber in ungleicher Anzahl enthalten, hatte schon frühe Veranlassung bieten können, wie Einzelne barüber bachten, daß nicht immer der einfachste Ausbruck des Atomverhältnisses angebe, wie viele elementare Atome zu 1 At. Atom einer Verbindung enthalten seien. Dalton sah es schon 1814 (vgl. S. 370) als möglich an, bas Atom bes ölbilbenben Gases könne 2C+2H (C=6, H=1) sein. Berzelius, welcher für unorganische Verbindungen Dalton's Ansicht so lebhaft widersprach (vgl. baselbst), theilte sie doch für die als organische zu betrachtende; die Möglichkeit multipler Formeln gestand er implicite 1815 zu, wenn er sagte *), die Zahlen ber in 1 At. einer organischen Substanz enthaltenen elementaren Atome seien keineswegs nothwendig durch den einfachsten Ausbruck bes Verhältnisses gegeben, 1 At. Stärknehl musse nicht aus 7C + 13H + 60 (welches Verhältniß er damals für diese Substanz aus seinen Versuchen folgerte; C=6, H=0.5; O=8) bestehen, sondern könne auch das Dreifache hiervon enthalten. Die Möglichkeit ber Eristenz verschiebener zusammengesetzter Atome, beren Formeln verschiedene Multipla eines und besselben Ausbrucks für bas einfachste Verhältniß sinb, wäre baraus zu Diese Folgerung wurde indessen noch nicht folgern gewesen. gezogen; namentlich für einfachere Verbindungen blieb man noch bei den einfachsten Formeln, und Thomson stand 1820*) ziemlich allein mit ber bestimmt aufgestellten Behauptung, ölbildende Gas sei 2C + 2H (C = 6, H = 1). — Der Erkenntniß polymerer Beziehungen näherte sich bamals Dalton; bei ber Untersuchung ber bei Zersetzung bes Dels burch starke Hite entstehenden Gase fand er barin einen wie ölbilbendes Gas mit Chlor verbindbaren Kohlenwasserstoff, bezüglich dessen er ver= muthete, 2 At. des ersteren Gases möchten in 1 At. des neuen Rohlenwasserstoffs enthalten sein, und noch bestimmter sprach er biese Vermuthung, nachdem inzwischen (1821) Versuche von

^{*)} Annals of Philosophy, Vol. V, p. 273.

^{**)} Daselbst, Vol. XVI, p. 251.

W. Henry die Existenz eines solchen höheren Kohlenwasserstoffs auch in dem Steinkohlengas nachgewiesen hatten, in einer Nach= schrift zu jener Untersuchung aus.*) Doch blieb es noch un= sicher, wie die hier erhaltenen Resultate richtig zu deuten seien.

Wie wenig hatte aber alles Vorausgegangene selbst her= vorragendste Chemiker um biese Zeit bafür vorbereitet, an gleiche Zusammensetzung bei chemisch ganz verschiebenen Körpern zu . Als Wöhler 1822 die Cyansaure in den Salzen berselben analysirt hatte und Liebig gemeinsam mit Gay= Lussac 1824 die nämliche Zusammensetzung für die in den knallsauren Salzen enthaltene Säure fand, mar ber Zweifel an ber Richtigkeit bes einen ober bes anderen Resultates über= Nicht bei Gan=Lussac, welcher sich 1824 nach ber Beachtung der Identität der Zusammensetzung dahin aussprach, für die mit so verschiebenen Eigenschaften begabten Salze ber beiben Säuren sei anzunehmen, daß in ihnen die Elemente in verschiedener Weise verbunden seien. Wohl aber bei Berzelius; Dieser urtheilte, daß aus ber Verschiebenheit ber Eigenschaften unzweifelhaft eine Verschiebenheit ber Zusammensetzung folge. Das wurde als das Wahrscheinlichere angesehen und bis 1826 als unentschieben, welche von ben beiben Säuren einen kleineren Sauerstoffgehalt habe. Da erst war das zuerst erlangte Resultat burch erneute Untersuchungen Wöhler's und Liebig's so be= stätigt, daß auch Berzelius in seinem Jahresbericht für 1826 meinte, es sehe so aus, als hatten die Salze beiber Sauren wirklich gleiche Zusammensetzung aber verschiebene Gigenschaften.

Ein anderes Beispiel bafür, daß Solches statthaben kann, hatte um diese Zeit Faraday kennen gelehrt. Bei seiner Un= tersuchung der durch starke Compression des Delgases verdichteten

^{*)} Dalton's Abhandlung über Del und die baraus durch Hise zu erhaltenden Gase wurde der Literary and Philosophical Society zu Manchester im October 1820 vorgelegt, in den Memoiren dieser Gesellschaft (Vol. IV) 1824 veröffentlicht. Die Nachschrift ist vom Mai 1823 datirt. Bgl. W. C. Henry's Memoirs of the Lise and Scientific Researches of J. Dalton (London 1854), p. 145.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Flüssigkeit*) schied Dieser einen barin enthaltenen, bei mittlerer Temperatur unter gewöhnlichem Druck gasförmigen Kohlen= wasserstoff ab, welcher bei gleicher Elementarzusammensetzung mit bem ölbilbenben Gas ein boppelt so großes specif. Gewicht besitzt und wie bieses Gas sich nach gleichen Volumen mit Chlor zu einer ölartigen Verbindung vereinigt; die aber auf dieselbe Menge Chlor zweimal so viel Kohlenstoff und Wasserstoff ent= halt, als bas Del bes ölbilbenben Gases. Faraban knupfte an die Feststellung dieses Resultates die Erwartung, daß man jett, auf die Existenz von Körpern aufmerksam gemacht, welche bei gleicher Elementarzusammensetzung boch verschiebene Eigen= schaften zeigen, solche noch häufiger kennen lernen werbe; auch an die Knallfäure und die Cyanfäure erinnerte er als hierher gehörig. — Auch ba noch war Berzelius nicht überzeugt bavon, daß es solche Körper gebe, bei welchen nicht bas Verhältniß sondern nur die Anzahl der in die Zusammensetzung je eines Atomes eingehenden elementaren Atome ungleich sei. In seinem Jahresbericht für 1825 und noch später sprach er sich bahin aus, man bürfe Dies, was namentlich für bie organische Chemie von so großer Wichtigkeit mare, nur auf Grund streng= ster Prüfung und bes sicheren Nachweises einer größeren Zahl von Fällen zugestehen, und gerabe für Rohlenwasserstoffe könne man wohl bei weniger einfachen atomistischen Verhältnissen bie Busammensetzung nahezu übereinstimmend finden, ohne daß sie wirklich bie nämliche sei.

Faraday's Erwartung ging aber bald in Erfüllung. Zunächst waren es die Phosphorsäure und Verbindungen dersselben, für welche Thatsachen erkannt wurden, die man als hierher gehörig betrachtete. Was Gay=Lussac 1816 wahr=genommen hatte: daß ein Kalisalz dieser Säure sich nach dem Glühen wie ein schwerlösliches, einmal gelöst wie ein leicht=lösliches Salz verhalte, war zwar von ihm noch als auf Versstärfung ober Aushebung des Zusammenhaltes zwischen den

^{*)} Philosophical Transactions f. 1825, p. 440.

kleinsten Theilchen bes nämlichen Salzes beruhend Aber als Engelhart 1825 bie Reaction ber freien Phosphorsäure gegen Eiweißlösung anders als vorher Ber= zelius gefunden hatte, ergab sich bei gemeinsamen Versuchen Beiber, daß eine frisch bereitete Lösung vorher geglühter Phosphor= fäure anders reagirt, als länger aufbewahrte, und Berzelius warf da die Frage auf, ob das Eingehen der Phosphorsäure in eine Verbindung mit Wasser die Ursache der Veränderung bes Verhaltens sein moge. Dann fand Clark 1828, baß bas gewöhnliche phosphorsaure Natron nach bem Glühen mit Silber= lösung einen Nieberschlag von anberer Farbe und anberer Zu= sammensetzung giebt als vorher, und daß aus der Lösung des geglühten Salzes nicht bas ursprüngliche sonbern ein phosphor= saures Natron von anberer Form und anderer Zusammensetzung krystallisirt; er ermittelte, daß ber Uebergang des gewöhnlichen phosphorsauren Natrons in das neue, als pyrophosphorsaures bezeichnete Salz auf bem Austreiben einer bei mäßigerem Erhipen noch ruckstandig bleibenben kleinen Menge Wasser beruht, bezüglich bessen er es als möglich ansah, daß es in dem ge= wöhnlichen Salz nur seinen Elementen nach, nicht fertig gebilbet enthalten sei. Daran schlossen sich weitere Wahrnehmungen von Berzelius, von Gan=Lussac über ungleiche Reactionen ber Phosphorsaure, je nachdem die Lösung ber geglühten Saure frisch bereitet ober länger aufbewahrt, je nachbem bie Säure aus gewöhnlichem ober geglühtem Natronsalz ausgeschieben ist. Stromener, welcher 1830 bie Verschiebenheit ber gewöhnlichen Phosphorsäure und ber Pyrophosphorsäure ausführlicher untersuchte, betrachtete diese als auch barin sich zeigenb, baß bie beiben Säuren sich mit Basen nach charakteristisch verschiebenen (von ihm jedoch noch nicht richtig ermittelten) Berhältnissen zu neutralen Salzen vereinigen; daß die beiben Säuren auch quantitativ gleich zusammengesetzt sind, war da außer Zweifel gesetzt, wenn auch nur wenig erklärt mit bem Ausspruch, daß bie Verschiebenheit auf der ungleichen Art der Bereinigung der Bestandtheile und auf ber ungleichen Verbichtung bei ber Verbindung berselben beruhe.

Bu dieser Zeit, wo die so sich befestigende Erkenntnig verschiebener Arten von Phosphorsaure bazu beitrug, bie Chemiker mit dem Gebanken vertrauter zu machen, daß wirklich verschieben sich verhaltende Verbindungen dieselbe Elementarzusammensetzung besitzen können, und wo auch Stromener die Wichtigkeit bieser Erkenntniß namentlich für die organische Chemie hervorhob, kam noch ein, ber letteren unzweifelhaft zugehöriges Beispiel ben bereits vorliegenden hinzu, und es gab ben nächsten Anstoß zu der seitdem allgemeinen Anerkennung solcher Verbindungen. Für eine seit 1819 als eigenthümlich unterschiedene Pflanzensäure, die nachher als Traubensaure bezeichnete, fand Gay=Lussac 1826, daß sie sich fast genau nach demselben Verhältniß mit Basen vereinigt, wie die Weinsaure, und Berzelius 1830, baß beiben Säuren außerbem auch bie nämliche Elementar= zusammensetzung zukommt. Da*) sagte sich Berzelius los von Dem, was lange als Axiom in der Chemie angenommen worben sei: daß Körper von gleicher qualitativer und quanti= tativer Zusammensetzung nothwendig auch gleiche chemische Gi= genschaften haben müssen. Für einzelne solche Verbindungen sei es durch Faradan's Untersuchung (S. 559 f.) wahrscheinlich gemacht, daß ihre Atome ungleiche Anzahlen berselben und nach dem nämlichen Verhältnisse vereinigten elementaren Atome ent= halten; aber auch solche seien bekannt geworden, wo diese Er= klärung nicht anwendbar sei: zu den verschiedenen Arten Zinn= ornb seien noch die Cyansaure und die Knallsaure, dann die verschiebenen Arten der Phosphorsäure, endlich in entscheibendster Weise die Weinsaure und die Traubensaure gekommen, beren Salze bei Zusammensetzung aus Säure, Base und Wasser nach dem nämlichen Verhältniß auch ungleiche Krystallform zeigen. Die Lehre vom Jomorphismus gewinne jetzt eine Ergänzung: könne einerseits die nämliche Anzahl Atome verschiedener Gle= mente in gleicher Weise zusammengefügt Verbindungen von

^{*)} Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie, Bd. XIX, S. 326; Jahresbericht, XI. Jahrgang (für 1830), S. 44.

gleicher Krystallform hervorbringen, so sei jetzt nachgewiesen, baß auch die nämliche Anzahl Atome berselben Elemente in unsgleicher Weise zusammengefügt Verbindungen von ungleicher Krystallsorm und verschiedenen chemischen Eigenschaften entstehen lassen kann. Verbindungen der letzteren Art nannte Berzelius jetzt isomere, und bald nachher (in seinem Jahresbericht für 1831) unterschied er noch polymere und metamere Verbindungen in den seitdem gedräuchlichen Bedeutungen dieser Bezeichnungen.

Die Erklärung ber Eristenz isomerer Verbindungen murbe nun namentlich für die organische Chemie von Wichtigkeit. Dumas außerte sich über biefen Gegenstanb 1831*). baran fest, daß die Atome organischer Substanzen als aus binären Verbindungen zusammengesetzt zu betrachten seien; leicht lasse sich bann die Eristenz isomerer organischer Körper begreifen, ba die basselbe Atomgewicht besitzenden sich als aus verschiedenen binären Verbindungen hervorgebracht benken lassen, mährend in benen von ungleichen Atomgewichten bieselben Verbindungen mehr ober weniger verdichtet seien. Die binare Zusammen= fügung der Atome organischer Substanzen aus einfacheren Ber= bindungen entspreche auch am Besten ber electrochemischen Theorie, welcher Dumas damals noch rückhaltlos zustimmte; man habe anzunehmen, daß diese Substanzen meistens den Kohlenstoff. in zwei verschiedenen Zuständen in sich enthalten, als electropositives Element in ber einen, als electronegatives in ber anberen ber beiben eine solche Substanz zusammensetzenden binären Verbind= ungen. — Diese Ansichten entwickelte Dumas bann noch 1834 in bem V. Banbe seines Hanbbuches ber angewandten Chemie. Auch da erkannte er noch die electrochemische Theorie an, und daß die Annahme, chemische Verbindung könne nur zwischen zwei mit ben entgegengesetzten Electricitäten begabten Körpern statthaben, die genügenbste Erklärung der Thatsachen abgebe.

^{*)} In seinem an Ampère gerichteten Schreiben über die Isomerie: Annales de chim. et de phys., T. XLVII, p. 324.

Er sei bestrebt, diese Grundlage ber unorganischen Chemie in die organische überzutragen. Nur nach ihrer Entstehungsweise: in organisirten Körpern ober burch künstliche Umwandlung so entstandener Substanzen, seien die organischen Berbindungen von ben unorganischen verschieben; eine scharfe Trennung beiber erscheine ihm nicht als möglich, und unzulässig sei es, bie ersteren als in wesentlich anderer Art, als die letteren, zusammengesett Charakteristisch sei jedoch für viele organische zu betrachten. Substanzen etwas bei unorganischen nur seltener Borkommenbes: bas Zusammengesettsein aus zwei in verschiedenen electrischen Bustanden befindlichen binaren Verbindungen, welche ein gemeinsames Glement einerseits als positiven, anbererseits als negativen Bestandtheil enthalten. Es wurde zu weit führen, barauf ein= zugeben, wie Dumas seine Ausicht an einzelnen Substanzen erläuterte; nicht in weiterer Verfolgung bieser Auffassung verwirklichte sich bie ba von ihm ausgesprochene Erwartung, bei vorschreitender Entwickelung ber Chemie die noch zwischen ben organischen und ben unorganischen Substanzen aufgerichtete Scheibewand fallen und gerade das bezüglich ber ersteren Erkannte für das ganze Gebiet ber Chemie zu ausgedehnterer An= wendung kommen werbe.

Der in ben ersten Jahren nach 1830 von Vielen getheilten Ansicht, daß die Atome organischer Substanzen aus einfacheren binären zusammengesett seien, — dieser Ansicht trat nun die andere gegenüber, organische und unorganische Berbindungen seien in der Art als analog constituirte aufzusassen, daß zussammengesette Radicale in den ersteren an der Stelle von unszerlegbaren Körpern in den letzteren stehen. Wie Lavoisier bereits sich in dem Sinne dieser Ansicht geäußert hatte, ist S. 521 f. besprochen worden, und dann (S. 535, 547, 549), wie Berzelius bald von dieser Aussassung sich entsernte, bald ihr wieder näher trat. Was er als seine Neinung in dieser Beziehung kundgegeben hatte, bezog sich hauptsächlich auf die Conzwintion der organischen Säuren, und mit Bezugnahme auf diese

urtheilte er bei ber Besprechung ber von Dumas vertretenen Lehre in seinem Jahresberichte für 1831, daß doch wohl nicht alle organische Substanzen als aus binären Verbindungen zusammengesügt zu betrachten seien; die organischen Säuren (in dem s. g. wasserfreien Zustand) seien offendar Oryde zusammengesetzer Radicale, und der Wahrheit möge man wohl am Nächsten kommen, wenn man die Atome der organischen Substanzen als zum Theil in dieser Art, zum Theil so, wie Dumas es für das Richtige halte, constituirt ansehe; von größter Wichtigkeit, aber in vielen Fällen nicht leicht, werde es sein, Anhaltspunkte sür die Unterscheidung der einen und der anderen Zusammensehungs-art zu sinden.

So oft schon früher von zusammengesetzten Rabicalen in sauerstoffhaltigen Verbindungen die Rede gewesen war, war man boch auf eine speciellere Betrachtung ber ersteren nicht ein= gegangen. Weiter vorgeschritten war man in ber Anerkennung solcher Rabicale, die sich selbst bem Sauerstoff ahnlich verhalten: sich mit Metallen, mit Wasserstoff vereinigen können. solches Radical war das Cyan; nur von solchen zusammen= gesetzten Radicalen sprach Ampère 1816 (vgl. S. 550); ber Existenz eines solchen Rabicals, bes Schwefelcyans in ben s. g. Verbindungen der schwefelhaltigen Blausäure zweifelte Berzelius nach seiner genaueren Untersuchung berselben 1820 nicht. Für eines dieser Radicale wurde aber auch nachgewiesen, daß es der Verbindung mit Sauerstoff zu einer Säure fähig sei; bie Gristenz ber Cyansaure wurde burch Wöhler 1822 außer Zweifel gestellt, und Cyan und Sauerstoff wurden sofort als bie näheren Bestandtheile ber masserfrei gebachten Saure an= genommen. Was in dieser Säure als zusammengesetztes Rabical mit Sauerstoff vereinigt sei, wurde beghalb besonders beachtet, weil dieses Radical für sich barstellbar und als in anderen Ver= bindungen vorkommend bekannt war. Die in Säuren, welche als eigentliche organische galten, neben Sauerstoff anzunehmenben Radicale ebenso zu beachten, fehlte die Veranlassung, so lange sie weber isolirbar noch als in anderen Berbinbungen porkommenb

nachgewiesen waren. Die Vorstellung, daß und welche zusammengesetzte Radicale in solchen Verbindungen enthalten seien, gewann dann erst Wichtigkeit, als das Vorkommen des nämlichen Radicals in verschiedenen Verbindungen wahrscheinlich gemacht wurde und die Annahme besselben sich als fruchtbringend deburch erwies, daß die wechselseitigen Beziehungen dieser Verbindungen nun in deutlichster Weise hervortraten.

Die Entwickelung ber Rabicaltheorie in bieser Richtung murbe 1832 burch Wöhler und Liebig's Untersuchungen über bas Rabical ber Benzoöfäure*) eingeleitet. Die Erforschung, auf mas ber llebergang bes Bittermanbelols unter Sauerstoff= aufnahme in Benzoösaure beruht, führte, wie diese Chemiker gleich im Eingange ihrer Abhandlung bemerkten, zu ber Annahme, daß es einen, in seinem Verhalten gegen andere Agentien sich stets gleichbleibenben, aus brei Elementen zusammengesetzten Körper gebe, welcher nicht allein als bas Rabical ber Benzoefaure sondern auch als der, vielleicht am Wenigsten wechselnbe Grunbstoff einer Menge ähnlicher Verbindungen betrachtet mer-Die Ermittelung, daß die Zufammensetzung bes Bittermanbelöls ber Formel $C^{14}H^{12}O^2$ (C=6, H=0.5, O=8) entspricht, die der krystallisirten Benzoösaure durch C14II12O1, ber an Basen gebundenen durch C14H10O3 ausgedrückt ist, ließ erkennen, daß der Uebergang jenes Deles in die krystallisirte Saure einfach unter Zutreten von Sauerstoff, in die masserfreie bei der Einwirkung von Alkalihndraten unter Auswechselung von Wasserstoff gegen Sauerstoff statt hat. Aber noch andere, bas Verhalten bes Bittermanbelöls betreffende Thatsachen berucksichtigend hielten Wöhler und Liebig es für natürlich, dieses als eine Wasserstoffverbindung des Radicals der Benzoë= faure, ber Atomgruppe C14H10O2 zu betrachten, welches in ber mafferfreien Benzoefaure mit Sauerstoff vereinigt fei, mit Chlor in der bei Behandlung bes Bittermandelöls mit Chlor tirenben Flüssigkeit. Namentlich bie Ersetbarkeit einer gewissen

^{*)} Annalen ber Pharmacie, Bb. III, S. 249.

 \Rightarrow

Ethemie atlehnten Begriffes Rabical mehr anbeuten als schaft ber bezeichnen lasse. Hervorgehoben wurde, baß alle bezüglich ber bezeinzigen zusammengesetzten Körper gruppiren, welcher sallammengesetzten Körper gruppiren, welcher sallammengesetzten Körper gruppiren, welcher sallammengesetzten Körper gruppiren, welcher sallammensesetzten Lasser siese Beständigken in allen sereinigungsverhältnissen seinen Natur und seinen Zusammensetzung nicht ändere; diese Beständigkeit, diese Conssequenz habe den Beweggrund basür abgegeben, jenen Körper als einen zusammengesetzten Grundstoff anzunehmen und dafür eine besondere Bezeichnung, den Namen Benzoyl vorzuschlagen.

Die Betrachtungsweise, zu welcher Wöhler und Liebig für die von ihnen untersuchten Substanzen kamen, fand sofort Auch Berzelius*) sprach sich gleich nach bem Zustimmung. Bekanntwerden mit den hier erlangten Resultaten, welche er als bie wichtigsten bisher in der Pflanzenchemie gewonnenen ansah, bahin aus, jett sei zuerst bie Eristenz ternär zusammengesetter Atome mit Sicherheit nachgewiesen, die sich so wie unzerlegbare verhalten; einen neuen Tag lasse für die Pflanzenchemie die Er= kenntniß bes in ber Benzoësaure enthaltenen Radicals anbrechen. — In ber Anerkennung bieses Radicals, bes sauerstoffhaltigen Benzonls, wich Berzelius ab von Dem, was ihm bisher als bas allein Zulässige gegolten hatte: in einfacheren sauerstoff= haltigen Verbindungen stehe bem Sauerstoff als dem electro= negativen Bestandtheil das mit ihm Vereinigte: das sauerstoff= freie Radical als der electropositive Bestandtheil gegenüber. ·Aber bald kehrte er zu dieser, seiner electrochemischen Theorie entsprechenben Ansicht wieder zurück, und an ihr hielt er bann fest bei ben Bestrebungen, die in den organischen Verbindungen

^{*)} In einem Brief an Wöhler und Liebig; Annalen ber Pharmacie, Bb. III, S. 282.

enthaltenen zusammengesetzten Rabicale zu erkennen und zu sehen, in welchen verschiebenen Berbindungen basselbe Rais anzunehmen sei.

Die Versuche zur Lösung dieser Aufgabe knüpften jest pinächst an die Betrachtung des Aethers und allgemeiner an übes Alkohols und der von demselben derivirenden Substanzen an Wehrere Forscher haben sich an ihnen betheiligt, in verschieden Weise und mit ungleichem Erfolge die Frage bearbeitend, ir welchen dieser Verbindungen man das nämliche Radical aus nehmen, welche Constitution man den ersteren zuzuschreiben hake

Was von Dumas und Boullay 1828 (vgl. S. 552 j.) bezüglich ber Constitution bes Alkohols und ber von ihm sich ableitenden Aetherarten bargelegt worden war, erhielt zunächt eine Umformung, welche einer später von ben meisten Chemiken anerkannten Vorstellung entsprach, ohne baß jedoch jene Um formung zur Begründung ober Verbreitung dieser Vorstellung irgend wesentlich beigetragen hatte. Erinnern wir uns einerseits, bag Dumas und Boullay ben Alkohol, ben gewöhnlichen Aether und die anderen Aetherarten als Berbindungen betrachtet hatten, welche ölbilbenbes Gas als einen näheren Bestandtheil enthalten, und dieses namentlich in den Aethern der Wasserstoff= und ber Sauerstoffsauren als ahnlich sich verhaltenb, wie bas Ammoniak in seinen Salzen bieser Säuren; seits, bağ (vgl. S. 460 f.) gezeigt worben mar, bie Ummoniatsalze lassen sich als ben Salzen von Metallen analog constituirte Verbindungen betrachten, wenn man annimmt, eine aus Ammoniat und Wasserstoff bestehende Atomgruppe verhalte sich einem Metall analog. — Im Anfange bes Jahres 1833*) veröffentlichte ebenso, wie Ammoniak und Wasserstoff zu dem s. g. Ammonium, könne man auch ben im Alkohol und im Aether enthaltenen Kohlenwasserstoff und Wasserstoff zu etwas als

^{*)} The Dublin Journal of Medical and Chemical Science, Vol. II, p. 348; 1839 wieber abgebrudt in The London and Edinburgh Philosophical Magazine, Vol. XIV, p. 167.

= Tethereum zu Bezeichnenbem zusammenfassen, bessen Oryd bann Der Aether, dessen Orydhydrat der Alkohol sei, während andere Mether Verbindungen bes Aethereums mit Chlor u. a. ober bes Methereumoryds mit wasserfreien Säuren seien. Ohne in bem Berhalten der betreffenden Körper eine Stütze für die ihnen hier Exbeigelegte Constitution zu suchen, legte Rane biefe Ansicht als zeine bie Betrachtung aller genannter Substanzen sehr vereinfachenbe vor, nicht als eine neue Lehre, welche ber Dumas=Boullay= Eschen entgegenstehe, sondern eher als eine Uebersetzung der letzzeren in die der Ammoniumtheorie entsprechende Betrachtungs= = weise (hob boch Rane selbst in allen Formeln hervor, bag bas Aethereum C'H'+H sei; C=6, H=1). — Rane's Aufsat - wurde wenig bekannt und sein Inhalt übte keinen Ginfluß auf Die jest zu besprechende Entwickelung ber Aethyltheorie aus, nach beren Aufstellung und erfolgreicher Ginführung in die Wissenschaft Į allerbings wieber an ihn erinnert wurbe. 5

Ė

E

3

,

Ueber ben Antheil, welchen Berzelius an bieser Theorie hatte, habe ich zunächst zu berichten. — Nachdem die Elementar= ausammensetzung bes Alkohols und bes Aethers richtig ermittelt war, nahm Berzelius bie atomistische Formel jeber bieser beiben Substanzen so an, daß sie ben einfachsten Ausbruck für die Zusammensetzung abgebe: als 1 Atom Alkohol eine Menge bieses Körpers, welche nur halb so viel Kohlenstoff enthält, als bie durch 1 Atomgewicht Aether ausgebrückte. Dabei blieb er auch später: so auch, als er 1833 (in seinem Jahresbericht für 1832) seine Ansichten über die Zusammensetzung der organischen Atome barlegte. Hier hob er bie Unterscheibung empirischer und ratio= neller Formeln schärfer hervor; bezüglich ber letteren hielt er als der electrochemischen Theorie entsprechend fest, daß alle Verbindungen binar zusammengesett sein muffen, aber er besprach auch, welche Mannigfaltigkeit ber Vorstellungen über bie Atom= gruppen möglich sei, die sich als nähere Bestandtheile etwas complicirter zusammengesetzter Verbindungen annehmen lassen, und wie schwierig die Entscheidung über Gine dieser Borstellungen als die richtigere sei. Daß allen möglichen rationellen Formeln,

welche ber empirischen Formel einer solchen Verbindung em sprechen, gleiche Wahrscheinlichkeit zuerkannt werbe, sei unzuläfig bei der Existenz isomerer Körper und der Nothwendigkeit, bes verschiebene Berhalten berselben burch Annahme verschiebener rationeller Formeln für sie zu erklären; aber die Wahl unter mehreren solchen Formeln, welche sich für bieselbe Verbindung aufstellen lassen, könne boch eine unsichere bleiben, schon bei unorganischen und mehr noch bei organischen Verbindungen. Erfolg sei die oft versuchte Vorstellung geblieben, die letteren Verbindungen, wenn sie Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff enthalten, als aus zwei wieber binar zusammengesetzten Berbindungen bestehend zu betrachten. Eine andere Ansicht habe er selbst schon früher (vgl. S. 548 f.) geltend zu machen gesucht: baß die Atome ber einfacheren organischen Verbinbungen, welche Sauerstoff enthalten, als Ornbe zusammengesetzter Rabicale m betrachten seien, welche letztere sich wie die unzerlegbaren Redicale in unorganischen Oryben verhalten. Auch in der un: organischen Chemie, nämlich in den Cyanverbindungen, seien übrigens solche zusammengesetzte Radicale vorkommend. Diese Betrachtungsweise versuchte nun Berzelius auf den gewöhnlichen Aether und die anderen von dem Alkohol sich ableitenden Aether anzuwenden, und nachzuweisen, daß sie zu mahrscheinlicheren Resultaten führe, als die Annahme, ölbischenbes Gas sei als näherer Bestandtheil in diesen Verbindungen enthalten. Det Alether sei nicht das Hydrat eines Kohlenwasserstoffs, thin C4H4 + HO, sondern AeO, das Orndul eines zusammengesetten Radicals Ae = C^2H^5 (O = 8, C = 6, H = 0,5, H = 1). bessen Oryb man eine im Holzgeist vorkommenbe und nach ber Formel C2H6O zusammengesetzt gefundene Substanz betrachten könne; jenem Orybul entsprechende Chlor=, Brom= u. a. Ber= bindungen ober aus bem ersteren und Sauerstoffsauren bestehenbe Salze seien die von der Chlormasserstofffaure, ber Essigsaure u. s. w. gebildeten Aetherarten. Auch das Benzoyl C'4H'OO? wenn sich basselbe auch ganz wie ein einfacher Körper verhalte, musse man als aus einem zusammengesetzten Rabical C14H14

und Sauerstoff bestehend ansehen: als ein Oryd, welches sich wie das Mangansuperoryd mit noch mehr Sauerstoff zu einer Säure, außerdem aber auch mit anderen Elementen verbinden könne.

Der Alkohol war von Berzelius noch nicht als eine Verbindung des in dem Aether angenommenen Radicals betrachtet worden, sondern mit der Formel C2H6O als das Ornb eines besonderen Radicals C2H6. Daß beibe Substanzen als Verbindungen des nämlichen Radicals anzusehen seien, legte Liebig 1834 in einer Abhandlung*) bar, welche einen weiteren Grundstein für die Radicaltheorie, so wie dieselbe nachher die Bustimmung vieler Chemiker gewann, abgab. Auch hier kann ich auf die Einzelheiten der Darlegung nicht eingehen, sondern nur die Schlußfolgerungen angeben, zu welchen Liebig burch seine Discussion Dessen, was experimental festgestellt sei, geführt Bezüglich bes Aethers sei die einzige folgerichtige An= murde. sicht, welcher auch nicht Eine Thatsache widerstreite und die alle für seine Verbindungen beobachteten Erscheinungen befriedigend erkläre, die, daß man ihn als das erste Oryd eines zusammengesetzten Rabicals, als C4H10, O betrachte, und auch die Isolirung bieses, von ihm als Aethyl bezeichneten Radicals (burch Behand= lung der Chlor= oder Jodverbindung mit Kalium) glaubte Liebig erwarten zu bürfen. Der Alkohol aber sei nicht als bas Oryb eines besonderen Radicals sondern als bas Hybrat bes Aethers, als Aethylorybhybrat zu betrachten; dem Aether als einem Oryd sei die Befähigung zur Bilbung eines Hybrates zuzuerkennen, die neue Ansicht über die Zusammensetzung bes Alkohols aus Aether und Wasser auch durch die Volumverhält= nisse der Dämpfe dieser Substanzen unterstützt, und daß selbst schwächere Säuren ben Alkohol in Verbindungen bes Aethers überführen, mache die Annahme verschiebener Rabicale in beiben Körpern, und daß je 2 At. Alkohol 1 At. Aether bilden, un= wahrscheinlich. Für eine größere Zahl von Derivaten des Al-

^{*)} Annalen der Pharmacie, Bb. IX, S. 1.

kohols, auch für mehrere anbere Substanzen entwickelte Liebia feine Anfichten barüber, wie man fie fich aus naberen Beftanb: theilen gusammengefett zu benten habe; für einzelne organifce Sauren, bag fie verschiebene Ornbationsftufen besfelben Rabicals feien, Dralfaure und Kohlenfaure 3. B. Rohlenoryb als Rabical enthalten, beffen Chlorverbinbung bas Phosgen fei. Doch murbe von Liebig auch ausbrudlich bervorgehoben, bag folde Betrachtungen nur ein Bilb bes Berhaltens ber betreffenben Rorper Die mabre Conftitution organischer Berbindabgeben tonnen. ungen bleibe babei immer noch ungewiß, wie es auch bie ber unorganischen Substangen fei, welche mehr als zwei Elemente enthalten, benn felbit fur bie fauerftoffhaltigen Salze, bas ichmefelfaure Rali g. B., miffe man nur, bag bie Annahme von Saure und Bafe als naberen Beftanbtheilen bem über bie Bilbung und bie Berfetung biefer Berbinbungen Betannten nicht wiberfpreche, aber niemals mit Sicherheit, ob fie ber Ausbrud ber mabren Bujammenfegung fei.

Jest war alfo bie Anficht aufgestellt, Aether und Allohol feien Berbinbungen bes namlichen Rabicals: ber erftere bas Ornb, ber lettere bas Orybhybrat besfelben. 3ch muß mich turg faffen in Ungaben bezüglich ber Aufnahme unb Annahme biefer Anficht, melder noch bie von Dumas (S. 552f.) vertretene: beibe Gubitangen feien als Sybrate eines Rohlenwafferftoffe mi betrachten, gegenüberstanb. Liebig's Beurtheilung bes That fächlichen, auf bem bie Entfcheibung zwischen beiben Unfichten beruhe, wurde theilweise bestritten; aber Anberes tonnte er, not 1834, für feine Auffaffung ber Conftitution bes Allohole gelter machen: bas Berhalten bes 1833 von Beife entbedien Di captans, und bag biefes als eine bem Alfohol analoge Berbie ung von Ecomefelathul mit Schwefelmafferftoff gu beute - Anbererfeits fant bie von Dumas vertheibigt wendung bei ber Angabe ber wichtigen Mafalian Forider 1834 gemeinfen bes Solzgeistes er Die im Bolggeift

verhaltenb erkannte Substanz als aus 1 At. eines Roblenmafferftoffes, bes Dethylens mit 2 At. Baffer beftebenb betrachtet, in entsprechenber Beise Constitution ber von bem neuen Altohol fich ableitenben Korper gebeutet und eine Er-Klärung für bie ba constatirten merkwürbigen Isomerien gegeben. Feftgehalten murbe bier noch baran, bag biefe Unficht bie berechtigte, bag in ben jusammengesetzen Aetherarten als ben Ammoniaksakzen analogen Berbinbungen ein Kohlenwasserstoff als ber bem Ammoniat entfprechenbe nabere Bestanbtheil angunehmen fei; bie biefer Anficht von Bergelius und Liebig entgegengestellte gebe berfelben Ertenninig bezüglich ber Ratur fener Aether Ausbruck burch bie Annahme eines bem Ammonium entsprechenben Rohlenwafferstoffes als bes barin enthaltenen Rabicals. — Scharfer bie Berfchiebenheit beiber Anfichten ins Ange faffend gahlte Liebig 1836 noch einmal alle Grunbe auf, bie fich fur ober gegen jebe berfelben auführen laffen; bamals als aus biefer Bergleichung hervorgehenb barlegte, mas er bann noch 1837 bafür vorbrachte, bag ber Aether als bas baffice Oryb bes Aethyls und nicht als bas erfte Hybrat bes dibilbenben Gafes ju betrachten fei, ließ Biele bie erftere Anficht als bie richtigere anerkennen. Bugleich gewann ba bie von ibm aufgestellte Lehre Berbreitung, bağ ber Altohol Methylorybhybrat fei. Bergelius, welcher so oft als ein Bertreter auch biefer Lehre genannt worben ift, theilte fie nicht; wenn er auch 1835 für fie jugeftanb, bag fie bie Muffaffungen gewiffer Umfehungen erleichtere, fo beharrte er boch bamals und fpater babei, bag man ben Altohol und ben Aether als Orybe verschiebener Ruicale angufeben habe.



heraudgebill

Eigenschaften besitzen, und in der Deutung verschiedener Substanzen als Verbindungen eines und desselben säurebilbenben Ueber die Aufstellung des Benzopls C14H6O2 als Radicals. bes in ber Benzoösäure und in anderen Berbindungen enthaltenen Radicals habe ich S. 566 f. berichtet, und S. 570 f. barüber, wie Berzelius von 1833 an die Constitution dieser Verbindungen auffaßte: daß es richtiger sei, als Radical in ihnen die sauerstoff= freie Atomgruppe C14H5 anzunehmen. In Uebereinstimmung mit ben von ihm schon vorher wiederholt ausgesprochenen Ansichten betrachtete Berzelius das in s. g. wasserfreien organischen Säuren mit Sauerstoff Vereinigte als das Radical der Säure; so C4H3 als das Radical der Essigsäure C4H3O3. Diese lettere Betrachtung gewann erhöhte Bebeutung, als Substanzen bekannt wurden, die sich als Verbindungen besselben Radicals auffassen ließen: so 1835 burch Regnault aus bem s. g. Del des öl= bilbenben Gases burch Abspaltung von Chlormasserstoff bie Ver= bindung C4H3Gl und bald auch die entsprechende Brom= und Jodverbindung, und zu berselben Zeit durch Liebig bas Albehnd C4H4O2, welches als das Hydrat einer niedrigeren Orydations= stufe besselben Radicals C4H3, als C4H3O+HO betrachtet Die Unnahme bieses, von Regnault als Albehyben, von Berzelius und Liebig als Acetyl bezeichneten Rabicals gestattete die Gruppirung einer gewissen Unzahl Substanzen um einen gemeinsamen Mittelpunkt, und einmal mehr die Vergleich= ung organischer Verbindungen mit unorganischen als analog Was hier, was in ähnlichen Fällen diese Ver= constituirten. gleichung ermöglichte, mar die Voraussetzung der Eristenz von Atomgruppen, welche nach Art ber unzerlegbaren Körper sich mit Sauerstoff, mit Chlor, mit anderen Elementen zu gewissen orga= nischen Substanzen verbinden können, und bag biese Verbindungen wiederum der Vereinigung mit zusammengesetzten Körpern: mit Basen, mit Wasser, mit Chlorwasserstoff fähig sein können. Gegen diese Betrachtungsweise mit allen ben Vortheilen, welche sie bot und versprach, traten andere Ansichten zuruck, nur auf beschränkterem Gebiete Analogien zwischen unorganischen

verhaltend erkannte Substanz als aus 1 At. eines Kohlen= = wasserstoffes, bes Methylens mit 2 At. Wasser bestehend bee: trachtet, in entsprechender Weise die Constitution der von bem e neuen Altohol sich ableitenben Körper gebeutet und eine Er= 🖹 Karung für die ba constatirten merkwürdigen Jomerien gegeben. Festgehalten wurde hier noch baran, daß diese Ansicht die bet rechtigte, daß in den zusammengesetzten Aetherarten als den Ammoniaksalzen analogen Verbinbungen ein Kohlenwafferstoff :: aks der dem Ammoniak entsprechende nähere Bestandtheil an= zunehmen sei; die bieser Ansicht von Berzelius und Liebig entgegengestellte gebe berselben Erkenntnig bezüglich ber Natur jener Aether Ausbruck burch bie Annahme eines bem Ammonium ntsprechenden Kohlenwasserstoffes als des darin enthaltenen Rabicals. — Schärfer bie Verschiebenheit beiber Anfichten ins auge faffend zählte Liebig 1836 noch einmal alle Gründe auf, 👱 die sich für ober gegen jebe berselben auführen lassen; was er bamals als aus bieser Vergleichung hervorgehend barlegte, was er bann noch 1837 bafür vorbrachte, baß ber Aether als bas bafische Oryb bes Aethyls und nicht als bas erste Hybrat bes dibilbenden Gases zu betrachten sei, ließ Viele die erstere Ausicht als die richtigere anerkennen. Zugleich gewann ba die von ihm aufgestellte Lehre Verbreitung, daß der Alkohol Aethylorydhydrat fei. Berzelius, welcher so oft als ein Bertreter auch dieser Lehre genannt worben ift, theilte sie nicht; wenn er auch 1835 für sie zugestand, daß sie die Auffassungen gewisser Umsetzungen erleichtere, so beharrte er doch damals und später dabei, daß man ben Alkohol und ben Aether als Oryde verschiedener Ra= bicale anzusehen habe.

So hatte sich eine bestimmte Vorstellung herausgebildet, baß der Alkohol, der gewöhnliche Aether und die zusammensgesetzen Aetherarten eine aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehende Atomgruppe, ein zusammengesetztes Radical enthalten, dessen Oryd basische Eigenschaften besitze. Weiter war man auch gegangen in der Annahme solcher Radicale, deren Oryde saure

man die Constitution der organischen Verbindungen zu beurtheilen habe, und unter den verschiedenen hierüber bisher aufgestellten Ansichten ber Radicaltheorie ber Sieg gesichert. Dumas selbst beharrte allerdings bei ber Lehre, zu welcher er sich 1837 bekannt hatte, richt lange; andere Vorstellungen, welche als unverträglich mit dieser Lehre angesehen wurden, suchte er bald als die richtigeren geltend zu machen, wie in bem folgenden Abschnitte zu besprechen Bergelius und Liebig hielten baran fest, daß die organischen Substanzen als Berbindungen zusammengesetzter Rabicale zu betrachten seien; im Hinblicke barauf, daß ganz vorzugsweise diese Substanzen solche Rabicale enthalten, wurde in bes Letteren Darlegung ber organischen Chemie*) biese gerabezu als die Chemie der zusammengesetzten Rabicale befinirt. einen mehr ober weniger großen Theil ber zahlreichen organischen Verbindungen, welche gegen 1840 bekannt geworden waren, suchten die eben genannten beiben Forscher die Radicale anzugeben, deren Annahme biese Verbindungen als unorganischen vergleichbare aufzufassen ermögliche.

Bei ber Betrachtung ber organischen Verbindungen moa Standpunkte der Radicaltheorie aus ergaben sich namentlich ba ihr günstige Resultate, wo es sich um ähnlich sich verhaltende Körper und die Deutung der analogen Veränderungen derselben Für eine gewisse Anzahl von Säuren bot es etwas Befriedigendes, in ihnen das in der s. g. masserfreien Saure mit dem Sauerstoff Vereinigte als das Radical zu betrachten: wie in ber Essigsäure C4H3O3 bas Radical Acetyl C4H3, in ber Ameisensäure C2HO3 bas Rabical Formyl C2H anzunehmen, biese beiben Rabicale als zwei ähnlichen Glementen, bem Schwefel und dem Selen z. B., entsprechend sich verhaltende Körper zu betrachten, die durch Vereinigung mit berselben Anzahl von Sauerstoffatomen analog constituirte und unter sich ähnliche Säuren bilben. Was über alkoholartige Körper — bem Weingeist und bem Holzgeist fügten Cahours' Untersuchungen von

^{*)} Handbuch der organischen Chemie (1843), S. 1.

E

1837 an bas Kartoffelfuselol als einen britten solchen Körper : hinzu — und beren Derivate bekannt geworben mar, fanb, du waren auch ursprünglich bie Resultate in anderer Weise als ber ber Rabicaltheorie gemäßen bargelegt, nach bieser einen eben so befriedigenden Ausbruck bei Annahme bes Aethyls C4H6, bes Methyls C2H3 und bes Amyls C10H11 als solcher Rabicale, welche vergleichbar seien Metallen, die ähnlich constituirte und ähnlich sich verhaltenbe Basen zu bilben vermögen. Wo man in Verbindungen bem Sauerstoff ober bem Chlor gegenüber die= selbe Atomgruppe fand, schloß man auf Gehalt an bemselben Radical: baß in der aus dem Del des ölbilbenden Gases C4H4G12 zu erhaltenden Verbindung C4H8Gl basselbe Radical wie in ber Essigfaure angenommen und jenes Del als eine Chlormasserstoff= verbindung des Acetylchlorurs betrachtet murbe, habe ich schon S. 574 erinnert; in bem Chloroform CHGl's wurde basselbe Rabical angenommen, wie in ber Ameisensäure C2HO8, unb bafür, baß jene Verbindung als Formplchlorid zu dieser Säure als Forniplfaure in berselben Beziehung stehe, wie bas Phosphor= chlorid PGl' zu ber phosphorigen Saure PO's, sprach die Zer= setzung des Chloroforms durch Alkali. Ginem zusammengesetzten Rabical wurde jest (im Gegensate zu Berzelius' früherer Ansicht, vgl. S. 549) die Fähigkeit zugeschrieben, so wie ein un= zerlegbarer Rörper nach verschiebenen Berhältnissen Berbindungen einzugehen; ein niebrigeres Oryb bes Acetyls, C+H+O, nahm man wie bereits (S. 574) erwähnt in dem Albehyd an, und als wahrscheinlich murbe es betrachtet, daß zwischen diesem Oryb und bem hoheren, ber Essig= ober Acetylsaure C4H3O8, noch ein intermediares, die s. g. acetylige Saure C4H3O2 existire. — Ob verschiebene Verbindungen basselbe Rabical enthalten, murbe oft nur baraus erschlossen, ob in ihnen neben Sauerstoff, Chlor bieselbe Atomgruppe enthalten sei, keineswegs immer baraus, baß die eine Verbindung in die andere unter Beibehaltung bes Gehaltes an bem angenommenen Rabical überführbar Als eine Hauptstütze für die Ansicht, daß zusammengesetzte Rabicale existiren und wie man sie zu erkennen vermöge, murbe

aber dieses Lettere und die Ersetbarkeit eines Radicals durch einen unzerlegbaren Körper hervorgehoben. So durch Liebig, als er 1838*) besprach, wie man zu der Annahme zusammen= gesetzter Radicale gekommen sei, und was an ihr festzuhalten veranlasse; das Cyan, sagte er da, sei als ein Radical zu betrachten, weil es ber nicht wechselnbe Bestandtheil in einer Reihe von Verbindungen sei, weil es sich in diesen ersetzen lasse durch andere einfache Körper, weil in seinen Verbindungen mit einem einfachen Körper biefer sich ausscheiben und vertreten lasse burch Aequivalente von anderen einfachen Körpern; von biesen brei Hauptbebingungen zur Charakteristik eines zusammengesetzten Rabicals muffen, wie Liebig hinzufügte, zum Wenigsten zwei stets erfüllt werben, wenn eine Atomgruppe als ein Radical betrachtet werben solle. — Daß weitaus die meisten angenommenen Rabicale nicht für sich bekannt waren, wurde nicht als ein Hinderniß gegen bie Zulässigkeit ber Annahme berselben betrachtet. Liebig urtheilte bamals, nothwendig sei die Darstellung bieser Radicale in isolirtem Zustande für die Anerkennung berselben so wenig, wie die Isolirung des Calciums bafür, daß man von dem Vorhandensein dieses Metalles in seinen Verbindungen überzeugt sei; die organischen Radicale existiren in den meisten Fällen nur in ber Vorstellung, aber über ihr wirkliches Bestehen sei man eben so wenig zweifelhaft wie über bas ber Salpeter= fäure, obwohl bieser Körper eben so unbekannt sei wie das Aethyl.

Ich habe hier nur einige Grundzüge ber Betrachtungsweise barlegen können, welche Berzelius und Liebig gegen 1840 für einen größeren ober geringeren Theil ber bamals bekannten organischen Berbindungen in Anwendung zu bringen suchten. Uebereinstimmung bezüglich der Resultate war für diese beiden Chemiker in vielen Fällen, aber keineswegs immer vorhanden. Ob man von dem in einer Berbindung enthaltenen Radical als etwas wirklich Bekanntem sprechen dürse, konnte verschieden beurtheilt werden, je nachdem man als Radical einsach das mit

^{*)} Annalen der Pharmacie, Bb. XXV, S. 3.

bem vorhandenen Sauerstoff, Chlor o. a. Vereinigte betrachtete ober bafür, daß man eine Atomgruppe als ein Radical an= erkenne, mehr verlangte (vgl. S.578); wo der Eine — der er= steren Betrachtungsweise gemäß — in einer sauerstoff= ober chlorhaltigen Verbindung einfach ein Ornb ober Chlorid eines zusammengesetzten Radicals sah, konnte ber Andere Gründe finden, einen Theil des Sauerstoffs als Wasser, einen Theil bes Chlors als Chlorwasserstoff in der Verbindung enthalten anzunehmen; währenb ber Eine die Annahme sauerstoffhaltiger Radicale verwarf, hielt der Andere daran fest, daß auch der Sauerstoff in die Zusammensetzung eines Radicals eingehen könne. — Neben ber Besprechung zusammengesetzter Rabicale als solcher Bestandtheile organischer Verbindungen, welche in biesen als in sich abgeschlossene, bem bamit Vereinigten als ein besonderes Ganzes sich gegenüberstellende Bestandtheile enthalten seien, findet sich in jener Zeit wiederholt auch Bezugnahme barauf, daß die Angaben über die Zusammenfügung jener Ber= bindungen aus gewissen Radicalen und Anderem nicht auf der sicheren Kenntniß bes Vorhandenseins der Radicale in dem erst besprochenen Sinne beruhen, sonbern nur auf Vorstellungen, wie man sich die Gruppirung der Elemente in der Verbindung benken könne, um bas Verhalten ber letteren, die Bilbungs= und Zersetzungsweisen, besser zu übersehen und dafür einen passenden Ausbruck zu geben; wie die hervorragendsten Ver= treter ber Radicaltheorie sich bamals selbst schon barüber ge= äußert hatten, daß die s. g. rationellen Formeln nicht die mahre Constitution sicher angeben, wurde mehrmals (vgl. z. B. S. 569 f. u. 572) erwähnt und wird auch in einem folgenden Abschnitt noch in Erinnerung zu bringen sein. Daß die Zeit nicht mehr fern sei, wo man in ber organischen Chemie die Idee von un= veränderlichen Radicalen aufgeben werbe, hoffte Liebig schon 1835*), und 1836 **) sprach Derselbe sich gegen die Idee von

^{*)} Annalen ber Pharmacie, Bb. XIV, S. 166.

^{**)} Daselbst, Bd. XVIII, S. 323.

kohols, auch für mehrere andere Substanzen entwickelte Liebig seine Ansichten barüber, wie man sie sich aus näheren Bestand= theilen zusammengesetzt zu benken habe; für einzelne organische Sauren, daß sie verschiebene Orybationsstufen besselben Rabicals seien, Oralsäure und Kohlensäure z. B. Kohlenoryd als Rabical enthalten, bessen Chlorverbindung bas Phosgen sei. Doch wurde von Liebig auch ausbrücklich hervorgehoben, daß solche Betrachtungen nur ein Bilb bes Verhaltens ber betreffenden Körper abgeben können. Die wahre Constitution organischer Verbind= ungen bleibe babei immer noch ungewiß, wie es auch bie ber unorganischen Substanzen sei, welche mehr als zwei Elemente enthalten, denn selbst für die sauerstoffhaltigen Salze, schwefelsaure Kali z. B., wisse man nur, daß die Annahme von Säure und Base als näheren Bestandtheilen dem über die Bilb= ung und die Zersetzung dieser Verbindungen Bekannten nicht widerspreche, aber niemals mit Sicherheit, ob sie der Ausbruck ber wahren Zusammensetzung sei.

Jett war also die Ansicht aufgestellt, Aether und Altohol seien Verbindungen bes nämlichen Radicals: ber erstere bas Oryd, der lettere das Orydhydrat desselben. Ich muß mich turz fassen in Angaben bezüglich ber Aufnahme und Annahme bieser Ansicht, welcher noch bie von Dumas (S. 552f.) vertretene: beibe Substanzen seien als Hybrate eines Kohlenwasserstoffs zu betrachten, gegenüberstand. Liebig's Beurtheilung bes That= sächlichen, auf dem die Entscheidung zwischen beiden Ansichten beruhe, murbe theilweise bestritten; aber Anderes konnte er, noch 1834, für seine Auffassung ber Constitution bes Alkohols geltenb machen: das Verhalten des 1833 von Zeise entdeckten Mercaptans, und daß dieses als eine dem Alkohol analoge Verbindung von Schwefelathyl mit Schwefelwasserstoff zu beuten sei. — Andererseits fand die von Dumas vertheibigte Ansicht Anwendung bei der Angabe ber wichtigen Resultate, welche dieser Forscher 1834 gemeinsam mit Peligot bei der Untersuchung bes Holzgeistes erhielt; ebenso wie der Weingeist wurde da auch die im Holzgeist enthaltene, als dem Weingeist ganz analog sich

?

zusammengesetzten Rabicale sei, und die Beziehung ber einzelnen Berbindungen auf solche Rabicale in diesem Sinn angenommen : baß die zusammengesetzten Radicale in den Verbindungen wirklich als besondere Bestandtheile enthalten seien; und wenn von diesen Radicalen gelehrt murbe, sie seien nur theilweise wirklich eri= stirend, meistens hypothetisch, so wurde Dieses so aufgefaßt, baß einzelne bieser Rabicale im freien Zustande bekannt seien, andere nicht. Daß die Radicaltheorie die von ihr angenommenen Radicale als gesonderte Bestandtheile in den auf sie bezogenen Verbindungen anerkenne, wurde auch von Denjenigen voraus= gesett, welche gegen 1840 und in ber nächstfolgenden Zeit bie Radicaltheorie bestritten, unter Entgegenstellung anderer Ausichten über die Zusammenfügung ber elementaren Atome zu organischen Verbindungen, als die gewesen waren, über welche vorher die Rabicaltheorie den Sieg bavon getragen hatte. Entwickelung ber Ansichten, welche jest gegen die Rabicaltheorie geltend gemacht murben, hatte schon vor ber Zeit begonnen, zu welcher es scheinen konnte, daß die lettere Theorie bald die all= gemein herrschende sein werbe. Die Ausbildung dieser Ansichten haben wir im Zusammenhange bamit, wie gegen 1840 bie bis= her herrschenden chemischen Lehren noch in anderer Weise erschüttert murben, nun zu betrachten.

Bestreitung älterer demischer Lehren um 1840.

Die Radicaltheorie betrachtete die organischen Verbindungen als ähnlich constituirt wie die unorganischen. Bezüglich ber letteren schienen in der Zeit, in welcher die Radicaltheorie ent= wickelt wurde — 1832 und noch in ben nächstfolgenden Jahren — ben Meisten die Ansichten über die Constitution festzustehen, namentlich mas die ber Säuren, ber Säurehybrate, ber Salze daß diese Verbindungen binär geglieberte und aus betraf: welchen näheren Bestandtheilen biejenigen zusammengefügt seien, bie mehr als zwei Elemente enthalten. Diesen herrschenden An= sichten widerstreitende murben aber bald ausgesprochen; wir be= trachten zunächst, wie gegen 1840 in Betreff ber Constitution ber s. g. Hydrate und ber Salze sauerstoffhaltiger Säuren die bisher geltenbe Auffassung angezweifelt und ben später angenom= menen Vorstellungen vorgearbeitet wurde.

Nach der Anerkennung, daß es sauerstofffreie Säuren und Salze gebe, war doch noch (vgl. S. 487 f.) die von Lavoisier bezüglich der Constitution der sauerstoffhaltigen Salze auszgesprochene, später durch die Erkenntniß des Sauerstoffgehaltes der Alkalien und Erden befestigte Ansicht beibehalten worden, daß in diesen Salzen wasserfreie sauerstoffhaltige Säure und ein basisches Oxyd die näheren Bestandtheile seien, und als aus Wasser und wasserfreier Säure bestehend wurden diesenigen sauerstoffhaltigen Säuren betrachtet, die bei der Einwirkung

:

einer Base unter Bildung von wasserfreiem Salz Wasser zur Ausscheidung kommen lassen. Ein Zweisel an der Gültigkeit dieser Lehren machte sich geltend im Zusammenhang mit weiter vorschreitender Erkenntniß, nach welchen Verhältnissen der Atom= gewichte von Säuren und Basen diese beiden Arten von Körpern Salze und namentlich neutrale Salze bilden.

Aus dem S. 343 ff. gegebenen Berichte über die alteren Versuche, die Atomgewichte der Elemente zu bestimmen, mar be= reits zu ersehen, daß die Annahme, in den neutralen Salzen minbestens ber stärkeren Basen sei auf 1 At. Base 1 At. Säure enthalten, frühe und bann wieberholt gemacht aber keineswegs allgemein als die richtige anerkannt war. Namentlich Berzelius legte 1813 und 1818 ben Elementen solche Atomgewichte bei, daß das atomistische Zusammensetzungsverhältniß der meisten neutralen Salze ein von jenem abweichenbes, außerbem auch bei ben Salzen verschiebener Basen und besonders verschiedener Sauren ein wechselndes mar, wie aus bem S. 367 ff. und 375 ff. Angegebenen genügend hervorgeht; für die neutralen Salze ber verschiebenen Säuren betrachtete ba noch Berzelius weniger bas atomistische Zusammensetzungsverhältniß als vielmehr bas Verhältniß ber Sauerstoffgehalte ber beiben Bestandtheile (vgl. S. 326) als charakteristisch. Daß bas lettere Verhältniß immer ein so einfaches sei, wie vorher angenommen worden war, fand sich zwar 1816 bei Berzelius' genauerer Untersuchung ber Phosphorsaure nicht bestätigt, als beren neutrale Salze er jest biejenigen betrachtete, die in der Säure 21/2 mal soviel Sauerstoff enthalten als in ber Base; biese Säure und an sie sich auschließend die Arsensäure standen nun bezüglich der Bildung neutraler Salze als Ausnahmen von einer sonst gültigen Regel da.

Einfacher und übereinstimmender gestalteten sich auch für Berzelius die Zusammensetzungsverhältnisse der meisten neustralen Salze nach der von ihm 1826 vorgenommenen Abändersung seiner Annahmen bezüglich der Atomgewichte der Elemente (vgl. S. 420 ff.). Jetzt betrachtete auch er die meisten Basen als in ihrem Atom 1 At. Sauerstoff enthaltend, und für die

neutralen Salze berselben ergab sich jetzt auch für ihn, daß in ihnen auf 1 At. Base 1 At. Säure komme, im Einklang damit, wie Dies schon früher von Anderen als das Wahrscheinlichere betrachtet und dem Versuche, die Zusammensetzung der Verbindungen durch s. g. Aequivalent= oder Mischungsgewichte der Bestandtheile auszudrücken, gewöhnlich zu Grunde gelegt worden war. Als Atomgewicht einer Säure wurde jetzt auch von ihm die Menge derselben betrachtet, welche mit 1 Atsew. Alkali, Kalk, Bleioryd u. s. w., ein neutrales Salz bilbet.

Die genauere Untersuchung einzelner Säuren (z. B. ber Dral= faure, vgl. S. 548) hatte zwar ben Wiberspruch beseitigt, welchen ihre Zusammensetzung vorher gegen eine solche Betrachtungsweise zu erheben schien, aber die Salze, welche die Phosphorsaure und die Arsensäure mit Basen der ebengenannten Art bilben, standen boch immer noch als Ausnahmen von Dem, was jest als Regel galt, ba, und ein anderes atomistisches Zusammensetzungs= verhältniß war auch für die als neutral bezeichneten Salze der= jenigen Orybe anzuerkennen, in welchen auf 2 At. Metall 3 At. Sauerstoff angenommen wurden. Es ließ sich nicht für alle als neutral bezeichnete Salze dasselbe Verbindungsverhältniß annehmen, wenn man die Zusammensetzung ber Orybe, Säuren und ber Salze nach Atomen ber in ihnen enthaltenen und unter Vermeibung von Bruchtheilen Bestandtheile Aber minbestens für eine größere Atomen ausbrücken wollte. Zahl solcher Salze glaubten damals einzelne Chemiker unter Befolgung anderer Ansichten, als sie Berzelius vertrat, eine übereinstimmenbe Betrachtung burchführen zu können. Say-Lussac und von L. Smelin gegen 1830 angenommenen, von dem Ersteren als Atomgewichte, von dem Letteren als Mischungsgewichte bezeichneten Verbindungsgewichte ber Glemente, der Orybe und der Säuren waren so gewählt, daß in den als neutrale benannten Salzen auf 1 Verb.=Gew. Base 1 Verb.=Gew. Säure komme; Dem zu genügen, murben z. B. der Thonerbe, ber Phosphorsaure und ber Arsensaure solche Zusammensetzungen und Verb.=Gewichte beigelegt, wie sie durch die Formeln Al+O,

=

P-\-21/2O, As+21/2O ausgebrückt sind (vgl. S. 431 f.). Welche unter den verschiedenen Verdindungen einer Saure mit einer Base als das neutrale Salz bezeichnet wurde, war oft etwas nur Conventionelles und von den Ansichten bezüglich der Zussammensetzung s. g. neutraler Salze selbst beeinflußt, nicht auf die Reaction des Salzes sich gründend. Die Säurehydrate wurden als den neutralen Salzen bezüglich des Zusammenssetzungsverhältnisses vergleichbare Verbindungen betrachtet, in welchen an der Stelle eigentlicher Base RO eine eben so viel Sauerstoff enthaltende Renge inniger gebundenes Wasser mit der wasserfreien Säure vereinigt sei.

Anerkannt war, daß dieselbe Säure und dieselbe Base sich nach verschiedenen Verhältnissen der Atom= oder Verb.=Gewichte vereinigen können, zur Bildung von sauren und von basischen Salzen neben dem neutralen Salz; ungleich beurtheilt. war in mehreren Fällen, welche Verhältnisse jener Gewichte für das neutrale und dann auch für die anderen Salze einer Base oder einer Säure anzunehmen seien. Ein neuer Gesichtspunkt ergab sich für die Betrachtung der Verhältnisse, nach welchen sich eine Säure mit Basen vereinigt, durch den Nachweis, daß für das Bestehen einer Säure in einem, durch charakteristische Reactionen als eigenthümlich nachgewiesenen Zustande die Verbindung der Säure mit einem als Base sich verhaltenden Körper nach Einem bestimmten Verhältnisse nothwendig sein kann.

Ich habe S. 560 f. barüber berichtet, wie weit die Erkenntniß ber ungleichen Eigenschaften, welche die Phosphorsäure im freien Zustande sowohl als in ihren Salzen zeigen kann, bis 1830 gelangt war. Weiter drang dann, 1833, Th. Graham (1805—1869), Ein Forscher, dessen mannigsaltige und wichtige Arbeiten zusammenzustellen und so dessen Einfluß auf das Vorschreiten der Chemie darzulegen volle Veranlassung geboten wäre; aber für die Vertreter unserer Wissenschaft, welche der Gegenwart so nahe stehen oder ihr angehören, ist Dies hier nicht mehr zustässig. — Zu der bereits vorher gemachten Unterscheidung der gewöhnlichen Phosphorsäure und der Pyrophosphorsäure fügte

Graham*), die Angaben über die Reactionen der letteren berichtigend, noch die der Metaphosphorsäure, welche bisher mit der Pyrophosphorsäure zusammengeworfen worden war. Eine genauere Untersuchung der Salze und der Umstände, unter welchen ein Salz ber einen Art von Phosphorsaure zu bem einer anderen wird, ergab ihm, daß die Verschiebenheit ber drei Va= rietaten ber Phosphorsaure wesentlich auf ber ungleichen Menge basischer Substanz beruhe, die mit der Säure vereinigt sei eigentlicher Base, wie Metallorybe, ober basischen Wassers, welches ohne Abanberung ber in bem Salz vorhandenen Säurevarietät durch Metalloryd ersetzt und bei Umsetzungen des es enthaltenden Salzes mit anderen Salzen gegen Metalloryd ausgetauscht wer-Auf bem Austreiben bes, im Gegensate zu bem ben könne. Krystallisationswasser in phosphorsauren Salzen jest bestimmt unterschiebenen basischen Wassers burch stärkeres Erhigen, also auf der Verminderung der mit der Phosphorsäure verbundenen Menge basischer Substanz beruhe ber Uebergang von gewöhnlich= phosphorsauren in pyrophosphorsaure, und beiber in meta= phosphorsaure Salze, und die Umwandlung dieser Verbindungen in umgekehrter Reihenfolge auf ber Vergrößerung der durch die Phosphorsaure gebundenen Menge basischer Substang: der wirklich durch die Säure gebundenen und nicht etwa der ihr nur in Lösung Dargebotenen. Die gewöhnliche Phosphorsäure sei charakterisirt durch die Vereinigung von 3, die Pyrophosphor= säure durch die von 2, die Metaphosphorsäure durch die von 1 At. basischer Substanz mit 1 At. PO5, und die Verschieden= heiten, welche die drei Barietaten Phosphorsaure in ihren Salzen zeigen, und die charakteristischen Verbindungsverhältnisse bauern auch fort für die nur mit Wasser verbundene Saure. Die brei Modificationen ber Phosphorsaure seien im freien Zustande brei verschiedene, ungleiche Mengen basischen Wassers enthaltende Hospitate: PO5 +-3HO die gewöhnliche, PO5 +-2HO die Pyro=, PO 1-HO die Metaphosphorsaure, und die Salze dieser brei

^{*)} Philosophical Transactions f. 1833, Part II, p. 253.

=

1

= Mobificationen leiten sich von biesen Hybraten burch vollständige ≥ ober theilweise Ersetzung von HO burch RO ab.

Es war jest festgestellt, daß sich nicht etwa nur eine Säure mit Base nach verschiebenen Verhältnissen zu Salzen vereinigen kann, beren eines sich als das neutrale Salz bezeichnen lasse, sondern daß durch das Atom= ober Formelgewicht einer Gäure, wie basselbe als die Zusammensetzung ber Säure ausbrückenb anzunehmen ist, eine ganz bestimmte Auzahl von Atom- ober Formelgewichten basischer Substanz gebunden sein muß, bie Saure gewisse charakteristische Reactionen zeigt: solche, wie sie als eine Saure von anderen unterscheibend bisher betrachtet Es war jestgestellt, daß bas Bestehen einer worden waren. jeden der drei Modificationen der Phosphorfaure an ein solches bestimmtes Zusammensetzungsverhältniß ihrer Verbindungen ge= knüpft ist, und vor der Betrachtung dieser Verhältnisse trat die, welche Salze als neutrale, als basische ober saure zu bezeichnen seien, zurück. Unzulänglicher noch, als früher, war jest, was man für die Unterscheidung ber Salze einer und berselben Saure in diesem Sinne in Anwendung gebracht hatte, und als un= möglich mußte es erscheinen, baß man auch hier noch als neutrale Salze etwa die bezeichnen wolle, in welchen 1 Atom=, Verbind= ungs= oder Aequivalentgewicht Saure auf 1 At. Base RO ent= halten sei.

Un den verschiedenen Modificationen der Phosphorsäure lernte man zuerst beachten, was später für die genauere Erstenntniß der Säuren überhaupt so wichtig geworden ist: das Verhältniß der Atomgewichte, nach welchem basische Substanz mit einer Säure, je nach der Natur der letzteren, vereinigt sein müsse. Als wirklich verschiedene Säuren wurden allerdings das mals die s. g. Modificationen der Phosphorsäure noch nicht von allen Chemikern betrachtet. Graham war der Ansicht, es gebe nur Eine Phosphorsäure, und was man als Modificationen berselben zu unterscheiden habe, seien Verbindungen derselben mit inniger gebundenem Wasser (ober das Wasser vertretender Base in den Salzen) nach verschiedenen Verhältnissen. Andere Ches

miter, Berzelius z. B., hielten es für mahrscheinlicher, bag man die Existenz isomerer Modificationen der Phosphorsaure selbst: PO5 o. PO5, je nach bem bem Phosphoratom beigelegten Gewicht, anzunehmen habe, deren Verschiedenheit auf ungleicher Lagerung der hier vereinigten elementaren Atome beruhe, aber darüber, wie die Lagerung eine ungleiche sei, ließ sich nicht ein= mal eine Vermuthung aussprechen. Die Phosphorsaure gab einen nicht erklärbaren Fall von Jomerie ab, wenn man ber bisher für die Hybrate und Salze sauerstoffhaltiger Säuren gültigen Lehre gemäß annahm, wasserfreie Phosphorsaure sei als näherer Bestandtheil in den Verbindungen der verschiedenen Modificationen berselben enthalten, in ihnen mit ungleichen Gigenschaften ausgestattet, was das Verhältniß ber Vereinigung mit basischer Substanz und die Reactionen betrifft. Gine Erklärung bieser ungleichen Gigenschaften schien sich aber später bei anderer Auffassung der näheren Bestandtheile zu ergeben, welche man in den s. g. Hybraten und den Salzen sauerstoff= haltiger Säuren anzunehmen habe.

H. Davy hatte, wie S. 488 ff. berichtet wurde, von 1810 an sich bagegen ausgesprochen, daß alle solche Verbindungen in ber bis dahin vorausgesetzten Weise: als aus Wasser ober ei= gentlicher Base einerseits und wasserfreier Sauerstoffsäure an= bererseits bestehend zu betrachten seien, ohne daß er indessen die s. g. Hybrate ober die Salze sauerstoffhaltiger Säuren als aus Wasserstoff ober Metall einerseits und einer, bem Cyan ober bem Chlor sich ähnlich verhaltenben Sauerstoffverbindung andererseits bestehend angesehen hätte. Es war S. 491 ff. hervorzuheben, daß Dulong zuerst, 1815, die lettere Auffassung vorbrachte und welchen Wiberspruch bieselbe bamals fand. Die ältere Lehre über die Constitution der s. g. Hybrate und der Salze der Sauerstoffsauren blieb die herrschenbe. Bon ben sie bestreitenben Ausichten der genannten berühmten Forscher kam in der nächst= folgenben Zeit manchmal noch Dulong's Vorstellungsweise in Erinnerung (vgl. S. 494 ff.), aber nicht zu Unnahme und weiterer Ausbildung; ohne Einfluß war, bag L. Smelin 1829*) für die s. g. Hybrate organischer Säuren es als wahrscheinlicher ansah, sie enthalten nicht fertig gebildetes Wasser sondern bei ber Einwirkung von Metalloryd auf sie bilbe sich erst Basser, während Metall an die Stelle von Wasserstoff in ber Saure trete; unbeachtet blieb, daß um 1830 einige Chemiker von geringerer Autorität (Th. Clark 1826, J. J. Griffin 1834) ben Wasserstoff in jenen Hybraten, bas Metall in ben Salzen nicht als mit Sauerstoff zu Wasser ober Oryd verbunden betrachteten, und welche Zusammenfügung ber anderen Elemente ba angenommen ober wie von einer Annahme näherer Bestand= theile ganz abgesehen und die Angabe der Zusammensehung auf die der Elemente und des Verhältnisses berselben beschränkt Den meisten Chemikern galt die ältere Lehre als etwas kaum zu Bezweifelnbes; ihr gemäß murbe fast burchweg bie Zusammensetzung der sauerstoffhaltigen Säuren und Salze angegeben, und die Gewohnheit, in dem Sinne dieser Lehre die Thatsachen zu beuten, befestigte die Ueberzeugung von ber Richtig= keit berselben: daß wirklich Wasser ober Metalloryd und wasser= freie Säure als gesonberte Bestandtheile in ben s. g. Hybraten und ben Salzen sauerstoffhaltiger Säuren enthalten seien.

Aber auch Solche, die ein besseres Urtheil darüber hatten, mit welcher Sicherheit sich über die näheren Bestandtheile chemischer Berbindungen urtheilen lasse, hielten die ältere Lehre für diesjenige, welche dem chemischen Berhalten der Salze am Besten entspreche, die wichtigsten Thatsachen am Besten auszudrücken gestatte. So Berzelius, als er 1833 (in seinem Jahresbericht sür 1832) besprach, in wie verschiedener Weise man sich die zu einem Atome eines sauerstoffhaltigen Salzes zusammengetretenen elementaren Atome gruppirt denken könne, z. B. die in dem als selensaures Zinnorydul bezeichneten Salze enthaltenen so, wie Dies die Formeln SnO+SeO3, Sn+SeO4, SnSe+4O, SnO2+SeO2 angeben. Wäre die Lagerung der hier vereinigten Atome immer

^{*)} Handbuch der theoretischen Chemie, 3. Aufl., Bb. II, S. 19.

bieselbe, so murben alle biese Vorstellungen gleich zulässig sein; veranschauliche man sich ben Bau bes zusammengesetzten Atomes, so werde es namentlich klar, daß die den beiden ersten Formeln entsprechenden Ausichten gleich richtige seien und es ganz gleich= gultig sei, welcher von ihnen man zur Versinnlichung ber Zusammensetzungsverhältnisse ben Vorzug gebe, wenn man nur consequent bei Einer bleibe. Aber die Existenz isomerer Verbindungen, hier bes selenigsauren Zinnorpbs neben dem selen= sauren Zinnorybul, schließe eine gewisse Annahme für die Grup= pirung ber Elemente in einer ber Verbindungen aus, wenn man diese Annahme für die andere mache; die Verschiedenheit ber beiben genannten isomeren Verbindungen, ihr ungleiches Ver= halten gegen ein Alkali werbe burch bie Formeln SnO, SeOs und SnO2, SeO2 ausgebrückt. So auch, als Berzelius balb nachher (in seinem Jahresbericht f. 1833) noch einmal barlegte, in welchem Sinne er die Frage über die Constitution solcher Verbindungen auffasse. Könnte man in einem sauerstoffhaltigen Salze wie z. B. dem schwefelsauren Kupferoryd die Lagerung ber Atome wirklich sehen, so murbe man weber die Saure noch bas Oxyd gesondert existirend finden, benn Alles sei ba ein einziger zusammenhängender Körper. In ganz entsprechender Weise, wie so eben angegeben wurde, konne man sich auch hier sehr verschiedene Vorstellungen über den binären Bau des Salz= atoms machen, welchen gleiche Gültigkeit zuzuerkennen sei, so lange ber Zusammenhalt zwischen ben Atomen fortbauere. Aber für die Erfassung, wie das Salzatom sich bei Ginwirkung ber Electricität ober anderer Körper, zumal auf naffem Wege, verhalte, seien einige biefer Vorstellungen weniger geeignet; bei Betracht= ung der Verbindung als Cu + 804 begreife sich die Ersetzung bes Rupfers durch ein anderes Metall, aber bei Wegnahme bes Rupfers ohne Ersetzung besselben zerfalle ber andere Bestand= theil SO4 zu SO3 und O; betrachte man hingegen, wie Dies anberen Zersetzungen entspreche und auch die Ersetzung bes Rupfers burch ein anderes Metall begreifen lasse, das Salz als CuO+SO3, so habe man zwei existenzfähige Bestandtheile, aus welchen es

C

wieder zusammengesetzt werden konne. Es sei anzunehmen, baß . in diesen einfacheren Substanzen, CuO und 803, die elementaren Atome so zu einander liegen, wie in der Berbindung berselben, bem Salzatom, mährend bei ber Zersetzung des letzteren zu an= deren Substanzen die relative Lage der Atome abgeändert werbe. Bei ber Besprechung von Untersuchungen, welche 1836 bezüglich neuer sauerstoffhaltiger salzartiger Verbindungen bekannt murben, äußerte sich Berzelius in seinem Jahresbericht unter Dar= legung, wie man sich in verschiedenen solchen Salzen bie bie kleinsten Theilchen derselben zusammensetzenden elementaren Atome räumlich geordnet beuten könne, einmal mehr in dem Sinne, daß ein Gesondertsein näherer Bestandtheile in einem berartigen Theilchen nicht anzunehmen sei, und geradezu dahin, daß eine masserfrei abgeschiedene Saure wohl etwas Anderes sein könne, als was in dem Hydrat ober einem Salz berselben Säure als der saure Bestandtheil stehe; auf die der hergebrachten Borstell= ung über die Constitution ber sauerstoffhaltigen Salze entgegen= gestellte: daß diese Salze auch als nach Art der Haloidsalze aus Metall und einem zusammengesetzten Salzbilder bestehend gesehen werden können, nahm er hier als auf eine wohlbekannte Bezug, aber bei ber Benutung ber ersteren, offenbar von ihm noch als bem Verhalten ber betreffenden Verbindungen ent= sprechender beurtheilten, blieb er. Der älteren Lehre gab Dumas 1836 in seinen Vorlesungen über die Philosophie der Chemie vor jeder anderen über die Constitution jener s. g. Hydrate und Salze aufgestellten Ansicht ben Vorzug, namentlich vor ber Dulong's, von welcher er ba meinte, sie sei bie Davy's unb burch Dulong nur unterstützt worden. Betrachte man bie s. g. Hybrate ber Sauerstoffsäuren als die eigentlichen Säuren und sie als Wasserstoff=, die Salze als Metallverbindungen sauerstoffhaltiger Radicale, so ergebe sich allerdings Ueberein= bezüglich ber Constitution aller Säuren und aller Salze, der sauerstoffhaltigen und der sauerstofffreien; aber wenn auch diese Betrachtungsweise die Chemie beträchtlich zu ver= einfachen scheine, so sprechen boch gewichtige Gründe bafür, sie Ropp, Entwidelung ber Chemie. 38

zu verwersen. In ben Sauerstoffsäuren und den Salzen der selben müßte man als Radicale Verbindungen annehmen, deren Eristenz gänzlich undewiesen sei, und die verschiedenen Modificationen der Phosphorsäure, welche so leicht in einander überzgehen, und deren gegenseitige Beziehungen durch die einsachen Formeln für die Hybrate: PO5,3HO, PO5,2HO, PO5,HO so gut ausgedrückt werden, — diese Modificationen der Phosphorsäure müßte man sogar als Wasserstoffverdindungen ganz verschiedener Radicale: als PO8,H3, PO7, H2, PO6, H betrachten. Endgültig entschieden sei die Frage allerdings noch nicht; habe man auch seiner Ansicht nach die Davy=Dulong'sche Bestrachtungsweise zur Zeit zurückzuweisen, so könne sie doch jeden Augenblick durch eine neue Entdeckung das lebergewicht über die ältere Lehre gewinnen.

Veranlassung, Dies anzuerkennen, schienen balb bie für einige organische Säuren erhaltenen Resultate zu geben. Berzelius hatte früher für die als masserfrei betrachteten Salze der Citronsaure die Formel C4H2O4, RO gefunden, in der getrockneten freien Säure jeboch auf C4H2O4 nicht 1 At. HO sonderz nur 2/3 dieser Menge Wasser. 1832 fand er, daß ein= zelne jener Salze bei stärkerem Erhitzen noch '3 HO verlieren und bann in Wasser gelöst boch bie ursprünglichen citronsauren Salze geben; er betrachtete es als möglich, baß in ben stärker erhitten Salzen ein Umwandlungsproduct der Citronsaure enthalten sei, welches bei Einwirkung von Wasser diese wieder zu bilden vermöge. Anderer Ansicht war 1837 Liebig, sich Dumas anschloß*). Unter Bezugnahme barauf, baß nach ihren Versuchen viele, nach Berzelius masserfreie citronsaure Salze Wasser in bem von Diesem gefundenen Berhaltnisse verlieren können, betrachteten jene beiden Forscher 1837 **) dieses

^{*)} Bgl. Comptes rendus, T.VI, p.823; Ann. b. Pharm., Bd. XLIV, S. 57.

^{**)} Comptes rendus, T. V, p. 863; Poggendorff's Annalen, Bd. XLII, S. 445.

Wasser als nicht zu ber Constitution ber Citronsäure gehörig; das Atomgewicht der wasserfreien Citronsäure sei nicht durch C4H2O4 sondern durch C12H5O11 auszudrücken, und dieses Atom= gewicht Citronsäure habe man als mit 3HO die für sich getrocknete Säure, als mit 3RO bie wirklich wasserfreien neutralen Salze bilbenb zu betrachten. Auch für die Weinsäure, beren Atomgewicht Berzelius burch C4H2O6 (in der krystallisirten Säure mit HO, in ben neutralen Salzen mit RO vereinigt) ausgebrückt hatte, glaubten Liebig und Dumas, bag es zu berichtigen sei, ba auch weinsaure Salze (namentlich ber Brech= weinstein) ähnlich wie die citronsauren bei bem Erhipen Wasser ausgeben können, bessen Glemente irrthumlich als zu ber Con= stitution ber Säure gehörig betrachtet worben seien; bas Atom= gewicht der wasserfreien Weinsaure sei richtiger durch CoH2O8 gegeben, die Zusammensetzung ber krystallisirten Säure durch C8H2O8, 4HO, die der neutralen Salze durch C8H2O8, 2RO, 2HO. Bebeutend vereinfacht werben aber die Formeln ber Verbindungen dieser Säuren, wenn man die letteren als Wasserstoffsäuren betrachte: die Weinsäure z. B. als C8H2O12, H4 und ben mit bem Radical C8H2O12 vereinigten Wasserstoff als in den Salzen der Weinsäure theilweise ober vollständig durch Metall ersett. In ähnlicher Weise lasse sich die Constitution der Citronsaure, ber Mekonsäure, ber Cyanursäure betrachten, und von biesem neuen Gesichtspunkt aus ergebe sich eine unerwartete Erweiter= ung für die Ansichten, welche Dulong bezüglich der Oralfäure ausgesprochen habe.

Die Anführung von Einzelheiten war nicht zu vermeiben bei der Angabe, wie hier wieder hervorragende Chemiker sich von der Lehre lossagten, daß in den s. g. Hydraten und Salzen von Sauerstoffsäuren wasserfreie Säure neben Wasser oder Oxyd enthalten sei, und wie sie der Betrachtung mindestens einzelner solcher s. g. Hydrate als Wasserstoffsäuren den Vorzug gaben; wie außerdem hier zur Sprache gebracht wurde, daß es Säuren gebe, auf deren Atomgewicht nach der Ausdrucksweise der älteren Lehre in den Hydraten oder Salzen immer mehrere Atomgewichte

basischer Substanz (#10 ober RO) kommen. Gegen sokche Anssichten, welche auf burchgreisende Abanderungen des chemischen Systemes hinausgingen, wurde auch sofort durch Berzelius (in seinem Jahresbericht für 1837) Einspruch erhoben, welcher namentlich die Idee von einer Säure, deren Atom zur Sättigung 3 At. Base bedürse, als eine Verirrung bezeichnete, als ein Aufgeben der Grundsähe, an welche man sich bei der Bestimmung von Atomgewichten zu halten habe. Aber die Ansichten, welche da von ihm als unnöthige und unzulässige Neuerungen enthaltend bestritten wurden, blieben jeht beachtet, und erhöhte Bedeutung erlangten sie durch die ausstührlichere Darlegung und bestimmtere Formulirung, welche Liebig der im Vorhergehenden besprochenen Mittheilung balb nachfolgen ließ.

Liebig's Abhanblung über die Constitution ber organischen Säuren*), die 1838 veröffentlicht auf die Vorstellungen ber Chemiker einen so großen Einfluß ausgeübt hat, enthielt neben umfangreichen experimentalen Untersuchungen über die Zusammenssehung vieler organischer Säuren und der Verbindungen dersselben die theoretischen Resultate, welche aus den für diese Säuren erkannten Thatsachen abzuleiten seien.

Liebig erörterte zunächst, in der Ausbrucksweise der älteren Lehre über die Constitution der Hydrate und der Salze sauersstoffsreier Säuren, nach welchen Verhältnissen die verschiedenen Säuren sich mit Basen verbinden. Die Chemiker seien gewohnt gewesen, die Quantität Säure, welche sich mit 1 At. Base verseinige, als das Gewicht von 1 At. Säure zu betrachten; aber sür eine größere Auzahl organischer Säuren sei Dies entschieden eben so irrig wie für die Phosphorsäure und die Arsensäure. In den Verbindungen der gewöhnlichen Phosphorsäure kommen auf 1 At. derletzteren 3 At. basischer Substanz; die verschiedenen Salze, welche mit derselben Base gebildet werden können, stehen hier nicht in der Beziehung zu einander, wie die basischen, neustralen und sauren Salze solcher Säuren, deren neutrale Salze

^{*)} Annalen der Pharmacie, Bb. XXVI, S. 113.

1 At. Säure auf 1 At. Base enthalten; von den Doppelsalzen ber letteren Säuren unterscheiben sich auch bie, zwei verschiebene Basen enthaltenben Salze ber Phosphorsäure, und namentlich gehe in jene Doppelsalze nicht Natron neben Kali ein, währenb die Phosphorfäure ein, diese beiden Alkalien enthaltendes Salz Dieses Verhalten, sagte Liebig, trenne zu bilben vermöge. bie Phosphorsaure und die Arsensaure von der größeren Zahl aller anderen Säuren; in ihrer Eigenschaft, sich mit mehreren Atomen Base zu verbinden, liege an und für sich die Fähigkeit, Salze berselben Classe mit verschiebenen Basen zu bilben, ver= schieben von benen, die man Doppelsalze nenne. Ausbrücklich hob er hervor, daß er diesen Charakter als entscheibend für die Constitution dieser und aller Säuren betrachte, welche ähnliche Verbindungen wie die Phosphorsaure bilben. Dafür, daß eine Säure als eine solche anzusehen sei, beren Atomgewicht wie bas ber gewöhnlichen Phosphorsaure sich mit 3 At. basischer Substanz verbinde, kam auch noch wesentlich in Betracht die Existenz so zusammengesetzter verschiedener Reihen von Salzen, daß diese sich von einem, 3 At. basischen Wassers enthaltenben Hybrat ber Säure burch Eintreten von Base RO an die Stelle von 1, 2 o. 3 At. HO ableiten lassen. In entsprechender Weise wurde beurtheilt, ob einer Saure ein Atomgewicht zukomme, welches (wie das der Pyrophosphorsäure) sich mit 2 At. basischer Sub-Beachtet wurde auch als ein Beweis für die stanz vereinige. Eristenz solcher Säuren, in beren neutralen Salzen sich nicht 1 At. Säure auf 1 At. Base annehmen lasse, daß in einzelnen Fällen nach den Resultaten der Analyse bei dieser Annahme auf 1 Ut. Base Bruchtheile von Atomen ber in ber Säure enthaltenen Elemente kommen. — Für eine große Anzahl von Säuren besprach Liebig ausführlich, welche Resultate sich bezüglich ber ihnen beizulegenden Formeln und Atomgewichte und der Ver= bindungsverhältnisse ergeben. Die Cpanursaure mit einem drei= mal so großen Atomgewicht als das der Cyansaure, die Mekon= fäure C14HO11 (masserfrei gebacht), die Citronsäure C12H6O11, bie Gerbsäure seien solche Säuren, beren Hybrate 3 At. Wasser, beren Salze 3 At. basische Substanz auf 1 At. der Säure enthalten; die Knallsäure mit einem zweimal so großen Atomgewicht als das der Cyansaure, die Romensaure C12H2O8, die Weinsaure C8H4O10, die Schleimsaure C12H8O14 und mehrere andere organische Säuren seien solche, beren Hydrate 2 At. Wasser, beren Salze 2 At. basische Substanz auf 1 At. der Säure ent= halten. — Solche Säuren unterschied Liebig ba auch burch bie seitdem beibehaltenen Benennungen von benjenigen, deren Atomgewicht sich mit 1 At. Wasser zu Hybrat, mit 1 At. Base zu einem neutralen Salze vereinige. Man könne bie Säuren, sprach er ba aus, in einbasische, zweibasische und breibasische eintheilen, und habe bann unter einer zweibasischen Saure eine solche zu verstehen, beren Atom sich mit 2 At. Base vereinige, in der Art, daß diese beiden Atome Base 2 At. Wasser in der Saure (bem Hybrate ber masserfrei gebachten Saure) ersețen; eine entsprechenbe Definition ergab sich bafür, was unter einer breibasischen Säure zu verstehen sei.

Un diese Darlegungen, welche er als wesentlich einen Ausbruck für beobachtete Thatsachen abgebend ansah, knupfte Liebig noch Betrachtungen an, die er selbst als die Entwickelung einer Hypothese bezeichnete. Sie betrafen die Frage, ob man in den s. g. Hybraten und Salzen sauerstoffhaltiger Säuren wirklich Wasser ober Metalloryd einerseits, masserfreie Säure andererseits als nähere Bestandtheile anzunehmen habe ober der Ansicht gemäß, welche von Davy für einige Sauren aufgestellt unb von Dulong auf die Oralfäure angewendet worden sei, Wasser= stoff ober Metall als den einen, alles damit Verbundene als ben anderen näheren Bestandtheil. Seit Jahren sei er bemüht gewesen, Beweise zur Begründung bieser letteren Sppothese aufzusinden, benn wie verkehrt und widersinnig dieselbe auch erscheinen moge, liege boch in ihr eine tiefe Bebeutung, sofern sie die chemischen Verbindungen in eine harmonische Beziehung zu bie Schranke nämlich nieberreiße, einander bringe: zwischen den Wasserstoff= und ben Sauerstoffsäuren, ben Salzen der ersteren und der letteren aufgerichtet worden sei. Die

€

herrschende Ansicht über die Constitution der sauerstoffhaltigen Salze beruhe nicht auf bem Nachweis, daß wirklich Säure und Base in ihnen vorhanden seien; man wisse Nichts bezüglich bes Bustandes, in welchem sich die Elemente zweier zusammengesetzter Körper befinden, sobald sich biese zu einer chemischen Verbindung vereinigt haben, und wie man sich die Elemente in der Ver= bindung gruppirt benke, beruhe nur auf Uebereinkunft, die bei ber herrschenden Ausicht durch die Gewohnheit geheiligt sei. Wenn man Davy's Ansicht gemäß bas Schwefelsäurehybrat als die Wasserstoffsäure eines zusammengesetzten Radicals, als 804+H, und das schwefelsaure Kali entsprechend als 804+K betrachte, so widerstrebe allerdings die durch die lettere Formel ausgebrückte Annahme, Kalium sei in biesem Salz neben einer sauerstoffhaltigen Substanz enthalten, den gewohnten Vorstell= ungen; aber etwas ebenso Unwahrscheinliches gestehe man boch für die Schwefelcyanverbindungen zu, in welchen man Wasser= stoff, Kalium u. a. als mit einem allen Schwefel enthaltenben Radical enthalten annehme, während man sich in ben, diesen Verbindungen ganz entsprechenden ber Cyansaure ben Sauerstoffgehalt auf zwei nähere Bestandtheile vertheilt denke. Die An= sichten über die Constitution demischer Verbindungen seien nur Verbeutlichungen des Verhaltens der letteren; eine sichere Schluß= folgerung auf die Constitution eines Körpers lasse sich baraus, welche Zersetzungen dieser zeige, nicht ziehen, schon beschalb nicht, weil die Zersetzungsproducte unter verschiedenen Bedingungen verschiedene seien; jede Ansicht über die Constitution eines Kör= pers sei mahr für gewisse Fälle, ungenügenb für andere. diesem Gesichtspunkt aus sei auch Davy's Theorie zu beurtheilen, welche Liebig entwickelte. Säuren seien hiernach — so faßte Liebig bas Ergebniß bieser Entwickelung zusammen — gewisse Wasserstoffverbindungen, in welchen der Wasserstoff vertreten werden könne durch Metall, neutrale Salze die bei der Ver= tretung bieses Wasserstoffs burch eine äquivalente Menge Metall Der Dany'schen Theorie wurde ber resultirenben Körper. herrschenden Lehre gegenüber zunächst nur vindicirt, daß sie eine

große Zahl chemischer Thatsachen einheitlicher zusammenfasse; aber Ginzelnes wurde boch als gerade nach ihr verständlich darsgelegt. So die Eristenz der verschiedenen Phosphorsäuren, welche sich dann als Wasserstoffverbindungen verschiedener Radicale (als P()*, H*; P()*, H*; PO*, H) ergeben; so, weßhalb die Silberssalze von Säuren die vorzugsweise zur Ermittelung des Atomsgewichtes der letteren geeigneten Salze seien: weil dei Annahme, der ersetdare Wasserstoff einer Säure dilbe dei Einwirkung eines Metallorydes mit dem Sauerstoff desselben Wasser, ein leicht reducirdares Metalloryd besonders geeignet sein müsse, jenen Wasserstoff vollständig austreten zu lassen.

Der Ginfluß bieser Betrachtungen auf die Ansichten ber arbemiker gab sich nicht etwa darin kund, daß jetzt allgemeiner Die f. g. Hybrate und Salze sanerstoffhaltiger Säuren im Sinne ber Theorie, welcher Liebig den Vorzug gegeben hatte, formulirt worden wären. Liebig selbst betrachtete biese Theorie als weniger geeignet für die unorganische Chemie, weil sie eine Wenge nicht darstellbarer Radicale voraussetze; dieser Einwurf habe in der organischen Chemie weniger zu bedeuten, wo auch fast alle s. g. wasserfreien Säuren nicht barstellbar und nur Worstellungen seien. Die bisher herrschende Lehre bezüglich ber Constitution jener Hybrate und Salze wurde im Allgemeinen beibehalten für die Angabe ber Zusammensetzung wie für die Benennung solcher Verbindungen; aber deutlicher als vorher waren jest doch Viele sich Dessen bewußt, daß nicht etwas sicher Erkanntes barin ausgesprochen sei, bag eine andere Vorstellung über die Gruppirung ber Elemente zu näheren Bestandtheilen bieser Verbindungen eine gleichfalls berechtigte oder selbst richtigere sei, und oft findet sich in ber nächstfolgenden Zeit Bezugnahme auf die Theorie, welche auf ben von Davy und Dulong gegebenen Grundlagen jett weiter entwickelt und zur Beachtung der Chemiker gebracht mar. Darüber, in welcher Weise Dieses geschah, hatte ich hier etwas eingehender zu berichten; was bann

von Einzelnen zur Unterstützung dieser Theorie vorgebracht wurde, kann aber hier nicht besprochen werden.

In der Ausdrucksweise der bisher geltenden Ansicht über die Constitution der s. g. Hydrate und Salze sauerstoffhaltiger Säuren fand auch zunächst bie Lehre von ben mehrbasischen Sauren Eingang bei ben Chemikern. Bezüglich bieser Lehre muß ich mich gleichfalls hier barauf beschränken, barzulegen, wie sie in die Chemie eingeführt murbe, und bavon abstehen, eben so ausführlich zu verfolgen, wie ihr wibersprochen wurde und wie sie sich befestigte. Ausbauernd wurde sie, wenigstens in ber von Liebig ihr gegebenen Ausbehnung, durch Berzelius bestritten, wenn Dieser auch nicht in Abrede stellte, daß einzelne Säuren ein ihr entsprechendes Verhalten zeigen; noch 1846 be= trachtete Berzelius die Lehre von den mehrbasischen Säuren als eine, welche vorzugsweise bazu beigetragen habe, die Begriffe irre zu leiten und richtigere Erkenntniß zu verhindern. in weiterer Ausdehnung, als ihr vorher gegeben war, befestigte sich diese Lehre bald, namentlich als die genaueren Kennzeichen anerkannt wurden, nach welchen einbasische und mehrbasische Säuren zu unterscheiben seien und die Basteität einer Säure sich feststellen lasse: Rennzeichen wie die dem chemischen und dem physikalischen Verhalten einer Säure, den Beziehungen, die zwischen ben Raumerfüllungen bes Formelgewichtes ber Säure und ihres neutralen Aethers statthaben, der besseren Erkenntniß ber relativen Gewichte, mit benen gewisse Glemente (Rohlenstoff, Sauerstoff, Schwefel z. B.) in Verbindungen eingehen, nommenen, auf welche hin Gerharbt schon 1842 bie Oralfäure, bie Rohlensäure, die Schwefelsäure — die bis dahin als ein= basische angesehen worden waren — als zweibasische Säuren betrachtete. Was Gerhardt hier, mas bann weiter er und Laurent als die verschiebenbasischen Säuren carakterisirend nachwiesen und balb als Merkmale für die Unterscheibung ber= selben zusammenstellten, ist heute noch in solcher Weise beachtet, baß ich bei specielleren Angaben barüber nicht zu verweilen brauche, wie durch die genannten Chemiker die Lehre von den mehrbasischen Sänren ihrer jetigen Ausbildung zugeführt wurde; und auch nur zu erinnern habe ich hier baran, daß die sie vervollständigende Unterscheidung zwischen der Basicität und der s. g. Atomicität einer Säure, so wie diese Unterscheidung sich erhalten hat, durch Wurtz 1859*) formulirt wurde.

Bei ben von uns bisher betrachteten Erweiterungen unb Abanberungen bes von Lavoisier begründeten Systemes waren bie Chemiker im Allgemeinen Giner Ansicht treu geblieben ober, schien sie zeitweise auch für einzelne Körperclassen aufgegeben, bald wieder zu ihr zurückgekehrt: daß nämlich, wenn man sich überhaupt bezüglich ber Constitution ber chemischen Verbindungen eine Vorstellung machen wolle, man bieselben als binär gegliebert zu betrachten habe. Bei allen Meinungsverschiedenheiten barüber, wie die elementaren Atome in den Säuren, den Salzen u. a. zu näheren Bestandtheilen gruppirt zu denken seien, ging man bavon aus ober kam man barauf zurück, daß jebe Ber= bindung aus zwei Bestandtheilen zusammengefügt sei, jeder bieser Bestandtheile, wenn noch zusammengesetzt, wiederum aus zwei Substanzen bestehe u. s. f. Wie diese Anschauungsweise in der electrochemischen Theorie Ausdruck und durch sie Unter= stützung fand, murbe S. 499 ff. besprochen. Auch die Radical-

^{*)} Bulletins de la Société chimique de Paris, 1859, p. 38, ausführlicher Ann. de chim. et de phys., 3. sér., T. LVI, p. 342, bei ber Discussion ber Natur ber Mischsäure und ber Glycolfäure. Misson's Unterscheidung ein- und mehratomiger Basen oder Säuren (1845; Ann. de chim. et de phys., 3. sér., T. XIII, p. 142) hatte sich auf etwas ganz Anderes bezogen; Masaguti hatte (1853; Loçons élémentaires de chimie, p. 331) als ein- oder mehratomige Säuren diejenigen benannt, welche von Anderen als ein- oder mehrbasische bezeichnet wurden. Eine andere Bedeutung, als nachher bei Burt, hatte 1856 bei Gerhardt (Traité de chimie organique, T. IV, p. 641, vgl. auch p. 805 s.) die Unterscheidung der Basicität und der Atamicität einer Säure: die Aetherschweselssung weise einbasisch, aber (da ihr Molecul bei der typischen Betrachtungsweise auf 2 Mol. Wasser zu beziehen sei) zweiatomig.

theorie war bieser Theorie entsprechend ausgebilbet worden: unter Anerkennung bes ungleichen electrochemischen Charakters verschiebener Glemente und unter Berücksichtigung bieses Cha= rakters für die Beurtheilung, wie ein gewisses Glement als ein näherer Bestandtheil ober in einem näheren Bestandtheil einer Verbindung enthalten sei. Elemente von so eminent electro= negativem Charakter, wie Sauerstoff ober Chlor, wurden betrachtet als den negativen Theil einer einfacheren Verbindung oder der Bestandtheile einer complicirter zusammengesetzten ab= gebend, als mit einem unzerlegbaren Körper ober zusammen= gesetzten Radicalen zu Oryden oder Chloriden vereinigt, als auf zwei nähere Bestandtheile vertheilt: ber Sauerstoff auf bie Säure und das Oryd ober bas Wasser in ben Salzen ober ben Hybraten sanerstoffhaltiger Säuren, das Chlor auf ein Chlorur und ben Chlorwasserstoff, welchen man etwa bamit verbunden annahm. Abgesehen davon, daß nach der erweiterten Wasserstoffsaurentheorie von saure= und salzbildenden sauerstoff= haltigen Rabicalen gesprochen murbe, nahmen einige Chemiker auch im Anschluß an das bisher herrschende System sauerstoff= haltige Radicale wie z. B. bas Benzonl an; aber wie Berzelius und die ihm sich auschließenden Chemiker solche Annahmen ver= warfen und ben Sauerstoff seiner electrochemischen Natur nach als außerhalb eines Radicals stehend betrachteten, so murbe Dies während ber Ausbildung ber Radicaltheorie gemeiner für bas Chlor anerkannt: bag es wohl mit einem, aus Rohlenstoff und Wasserstoff bestehenden Radical vereinigt aber nicht mit ben so eben genannten Elementen in die Busammensetzung eines Radicals eingehen könne.

Die letztere Ansicht, welche wesentlich auf die Annahme der electrochemischen Verschiedenheit des Chlors und des Wasserstoffs gegründet war, und damit zugleich die ganze bisherige Aufsassung der Constitution der organischen Verbindungen unter Voraussetzung in ihnen enthaltener zusammengesetzter Nadicale wurde erschüttert durch die Erkenntniß, daß Chlor an die Stelle von Wasserstoff in solchen Verbindungen unter Fortdauer des

chemischen Charakters derselben eintreten kann. Die Lehre von ber binaren Glieberung ber chemischen Verbindungen im Allgemeinen kam baburch in Anfechtung; bestritten wurde sie zu= nachst auf bem Gebiete ber organischen Chemie, auf welches sie von bem, länger bereits burch sie beherrschten ber unorganischen Chemie aus sich ausgebehnt hatte. Der ganzen Sachlage nach bot die organische Chemie das geeignetere Terrain für die Bekampfung bes älteren chemischen Systemes, welches auf ber Annahme solcher Glieberung ber chemischen Verbindungen beruhte. Für die der unorganischen Chemie zugehörigen Substanzen maren — ich hatte namentlich S. 497 f. daran zu erinnern — Unsichten bezüglich ber binaren Zusammenfügung schon früher in Geltung, als die Elementarzusammensetzung berselben richtig erkannt war; ben älteren Ansichten waren bann bie neueren angepaßt worben, und was an Uebereinstimmung zwischen jenen und diesen vorlag, diente den letteren zur Unterstützung. Anders stand es für die organischen Verbindungen; hier ging — sehen wir ab von verfrüht geäußerten und zunächst wirkungslos gebliebenen Betrachtungen — die genauere Erkenntniß der Elementar= zusammensetzung und ber Versuch, für die relativen Gewichte der kleinsten Theilchen durch s. g. empirische Formeln einen Ausdruck zu gewinnen, ber Aufstellung von Ansichten barüber voraus, wie die Elemente zu näheren Bestandtheilen in diesen kleinsten Theilchen gruppirt seien; und welchen Ginfluß die für die un= organische Chemie anerkannten Vorstellungen nach einzelnen Richt= ungen stets auch für die organische Chemie ausübten: im Ganzen waren doch die speciell innerhalb der letteren vorgebrachten Auffassungen weniger durch die Tradition gekräftigt, auch ungleich= artiger bei verschiebenen Vertretern der Wissenschaft und nicht so übereinstimmend ber Mittheilung bes Wissens zu Grunde ge-Von dem Theile der Chemie aus, auf welchem die Aulegt. torität des Hergebrachten weniger zu Herrschaft gekommen mar, als auf bem anberen, ging bie Bestreitung ber Berechtigung jener Autorität überhaupt in wirksamster Weise vor sich.

Daß bei der Einwirkung von Chlor auf solche masserstoff= haltige Substanzen, welche als den organischen Verbindungen nahestehend ober zu ihnen gehörig angesehen murben, Wasserstoff austreten und eine äquivalente Menge Chlor bafür eintreten kann, war schon vorher für einzelne Fälle beobachtet. Go hatte z. B. Gan=Lussac bereits 1815 bas bei ber Einwirkung von Chlor auf Blausäure entstehenbe Product auf Grund der analogen Volumzusammensetzung besselben mit ber ber Blausaure aufgefaßt: daß in dem ersteren (acide chlorocyanique) Chlor den Wasserstoff in ber letteren (acide hydrocyanique) ersete. So hatte Fa= raban 1821 bas Del bes ölbilbenben Gases zu f. g. Anberthalb= Chlorkohlenstoff umgewandelt und ausbrücklich bemerkt, daß für jedes Volum Chlor, welches in die erstere Verbindung eintrete, ein gleich großes Volum Wasserstoff aus berselben ausgeschieben werbe. So hatten burch Behandlung bes Bittermanbelöls C14H6O2 mit Chlor Wohler und Liebig 1832 eine Verbindung C14H5G1O2 erhalten und gerabezu ausgesprochen, bag hier Chlor an bie Stelle von Wasserstoff trete. Aber solche vereinzelte Wahrnehmungen hatten noch nicht erkennen lassen, mas als Regel bezüglich bes Austausches von Wasserstoff gegen Chlor zu betrachten sei, und wo Berbindungen besselben Elementes ober berselben Gruppe von Elementen einerseits mit Wasserstoff, andererseits mit Chlor be= kannt maren, trat mehr Unahnlichkeit bes demischen Verhaltens als Uebereinstimmung bes letteren hervor.

Weitergehende Erkenntniß knüpfte sich zunächst an die Besachtung der Ersezung von Wasserstoff in wasserstoffhaltigen Verbindungen durch eine äquivalente Menge Chlor. Darauf, daß solche Ersezung in der Regel nach diesem Verhältnisse statzsinde, lenkte Dumas im Anfange des Jahres 1834*) die Aufsmerksamkeit der Chemiker: bei der Veröffentlichung von Unterssuchungen, welche u. a. auch die Zusammensezung und die Bildzungsweise des Chlorals zum Gegenstande hatten. Unter Bezugznahme auf Das, was Gay-Lussaches bei Behandlung des Wachses

^{*)} Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LVI, p. 140 ss.

mit Chlor, was Dumas selbst bei Versuchen über bie Gin= wirkung des Chlors auf Terpentinöl gefunden habe, sprach ba der Lettere davon, daß bei solchen Umwandlungen jedes Bolum entzogenen Wasserstoffs durch ein gleich großes Volum Chlor ersetzt werbe, und als nur scheinbar dieser Regel widersprechend erklärte er, baß aus dem Alkohol C8H12O2 (C=3, H=0,5 fürO=8) bei ber Einwirkung von Chlor Chloral C8H2Cl6O2 entstehe: ber in dem Alkohol CBH8, 2H2O in der Form von Wasser enthaltene Wasserstoff werbe burch bas Chlor ohne Ersetzung weggenommen, in der zunächst resultirenden Substanz C8H8O2 aber werden 6 At. Wasserstoff durch eben so viele Atome Chlor ersett. für die Einwirkung bes Chlors sich ergebende Regel werbe gewiß auch für alle anderen, Wasserstoff aus Verbindungen entziehenden Körper gelten, und namentlich auch für Sauerstoff als einen solchen Körper suchte Dumas Dies nachzuweisen. Als all= gemein gultig lasse sich wohl betrachten, daß bei der Einwirkung eines solchen Körpers auf eine masserstoffhaltige organische Berbindung von dem ersteren eine, der des austretenden Wasserstoffs äquivalente Menge aufgenommen werbe; möglich bleibe bann immer, daß die demgemäß entstehende Verbindung sich mit dem einwirkenden Körper selbst noch vereinige. — In der ursprung= lichen Mittheilung dieser Untersuchungen an die Pariser Akademie hatte Dumas ber Hervorhebung, daß das Chlor gewissen Körpern Wasserstoff unter Ersetzung besselben Atom für Atom entziehe, die Bemerkung hinzugefügt *), dieses Naturgesetz, bieses Geset oder diese Theorie der Substitutionen scheine ihm eine besondere Benennung zu verdienen, und er schlage bafur die Bezeichnung Metalepsie vor (μετάληψις, Bertauschung), welche ziemlich gut ausdrücke, daß der der Umwandlung unterliegende Rörper ein Element an die Stelle eines anderen, Chlor z. B. an die Stelle von Wasserstoff, aufgenommen habe. Chloral bilde sich aus dem Alkohol durch Substitution oder Meta-

^{*)} Mémoires de l'Académie des sciences de l'Institut de France, T. XV, p. 548.

lepsie; auch Sauerstoff könne an die Stelle von Wasserstoff treten, und die Essigsäure gehöre gleichfalls zu den metaleptischen Producten des Alkohols, welchen Dumas übrigens damals auch Essigsäureather und Ameisensäure zurechnete.

Unter einem allgemeineren Gesichtspunkt mar jest die Vertretung des Wasserstoffs in organischen Verbindungen aufgefaßt; die Grundlage für die Lehre von den Substitutionen und für bie Beziehung mehrerer Substanzen auf Gine unter Betrachtung ber ersteren als Substitutionsberivate ber letteren mar gegeben. Bestimmter noch formulirte Dumas die in der jest besprochenen Mittheilung bargelegte Erkenntniß balb nachher*). Die "Theorie der Substitutionen" wurde da von ihm in folgenden Regeln ausgesprochen: Werbe einem wasserstoffhaltigen Körper durch Chlor, Brom, Job, Sauerstoff u. a. Wasserstoff entzogen, so werde für jedes austretende Atom Wasserstoff 1 At. Chlor, Brom ober Job ober 1/2 At. Sauerstoff aufgenommen; wenn der wasserstoffhaltige Körper Sauerstoff enthalte, so gelte die= selbe Regel ohne Modification; enthalte der wasserstoffhaltige Körper Wasser, so werbe ber Wasserstoff bes letteren ohne Er= sat durch einen anderen Körper hinweggenommen, aber für die Entziehung bes bann noch übrigen Wasserstoffs finde der ersten Regel gemäß Ersetzung statt. Das seien Regeln, welche sich aus constatirten Vorgängen ableiten, und die Ableitung solcher Regeln musse der Aufstellung von Theorien vorangehen.

Die Regelmäßigkeiten, welche Dumas in solcher Weise kennen gelehrt hatte, fanden von 1834 an, zunächst bei jüngeren französischen Chemikern, Beachtung. Aber ein weiterer Schritt in der jetzt eingeschlagenen Richtung wurde auch bald gethan: Laurent, welcher damals (1834) seine mannigsaltigen Forschungen und namentlich seine ausgiebigen Untersuchungen über bas Naphtalin und die von demselben sich ableitenden Substanzen bereits begonnen, die bei der Einwirkung des Chlors auf das

^{*) 1834} im Maiheft des Journal de pharmacie; 1835 im V. Band seines Traité de chimie.

Naphtalin entstehenden Producte aber noch der älteren Lehn gemäß als die Chlorverbindungen von Kohlenwasserstoffen betrachtet hatte, brachte in die Substitutionstheorie nach bem Butreten zu berselben eine neue und fruchtbare Borstellung: die, daß das Eingehen von Chlor an die Stelle von Wasserstoff in einer organischen Verbindung die Eigenschaften ber letteren im Allgemeinen ungeändert lasse. Durch eine Reihe von Abhand= lungen, von welchen hier eine vollständigere Analyse zu geben nicht thunlich ist, zieht sich die Entwickelung und die Darlegung, die Beauspruchung und die Vertheibigung dieses Gebankens. — Die Substitutionstheorie, wie sie von Dumas gegeben mar, erkannte Laurent zunächst, 1835, an *). Aber alsbald, noch 1835, hob er als etwas von ihm selbstständig Erkanntes hervor, baß die Verbindung, in beren Form der substituirte Wasserstoff austrete, frei werben ober mit bem neu entstandenen Substitutions= berivat vereinigt bleiben könne **). 1836, als Laurent seine (später noch einmal zu erwähnende) Theorie ber organischen Berbindungen barlegte, nach welcher diese sich ableiten von Rohlen= wasserstoffen als s. g. Stammradicalen durch Vertretung des in benselben enthaltenen Wasserstoffs durch andere Elemente nach Aequivalenten, und burch Anlagerung von Elementen ober von Verbindungen, — da trat bestimmter noch hervor die Beachtung bes verschiedenen Verhaltens, welches bas an die Stelle von substituirtem Wasserstoff in einem Stammrabical getretene Chlor und das in der Form von Chlorwasserstoff mit dem Substitutions= probuct vereinigt gebliebene gegen Reagentien zeige ***), die Auffassung eines Substitutionsberivates und ber Substanz, von welcher sich basselbe durch Substitution ableitet, als ähnlich

^{*)} So z. B. in Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LIX, p. 219, 390 s., 405. Bgl. Dumas in derselben Zeitschrift, 3. sér., T. XLIX, p. 487.

^{**)} Comptes rendus, T. I, p. 440; Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LX, p. 223, 327.

^{***)} Comptes rendus, T. II, p. 130, T. III, p. 494; Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXI, p. 125.

gebauter und analoger Verbindungen. Im weiteren Verfolge dieser Betrachtungen*) kam Laurent mehr und mehr zu ber Ansicht, daß die von Dumas als Substitutionstheorie gegebenen Regeln ungenügend und nicht zutreffend seien, daß seine eigene Substitutionstheorie etwas bavon ganz Verschiedenes sei. Schon 1837 beauspruchte er diese Theorie als nur ihm zugehörig **), und was er als von ihm erkannt ansah, wahrte er sich ebenso entschieden, als die Lehre von der Substitution der Gegenstand ernstlicherer Angriffe, namentlich von Seiten Berzelius' murbe: als 1838 ***) Dieser gegen Dumas die Anklage erhob, bag Deffen Substitutionstheorie im Wiberspruche mit ben Fundamental= principien ber Chemie und unter Verkennung ber electrochemischen Verschiebenheit bes Chlors und bes Wasserstoffs bas Eintreten bes ersteren an die Stelle bes letteren in organischen Verbinb= ungen und Analogie der Constitution solcher Substanzen an= nehme, in deren einer Chlor Wasserstoff in ber anderen ersete. Dumas hielt bamalst) an seinem Substitutionsgeset als einer häufig zutreffenden empirischen Regel fest, verwahrte sich aber ausbrücklich bagegen, daß er dem Substitutionsderivat und ber ursprünglichen Substanz analoge Constitution zuschreibe und ber Ausicht sei, das in eine organische Verbindung an die Stelle von Wasserstoff eintretende Chlor spiele dieselbe Rolle wie dieser. Seinerseits übernahm Laurent ++) Berzelius gegenüber bie ganze Berantwortlichkeit für biese Ansicht: für bie Behauptung, daß bei Ersetzung bes Wasserstoffs durch eine äquivalente Menge eines electronegativen Körpers eine ber ursprünglichen noch analoge Substanz entstehe und die Eigenschaften bes electronegativen Körpers hier so zu sagen verheimlicht werden,

^{*)} welche Laurent namentlich auch in seiner, 1837 vorgelegten Doctor-Dissertation entwickelte.

^{**)} Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXVI, p. 326.

^{***)} In einem Brief an Pelouze: Comptes rendus, T.VI, p. 633; Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXVII, p. 303.

^{†)} Comptes rendus, T. VI, p. 647, 695.

^{††)} Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXXII, p. 407. Ropp, Entwidelung der Chemie.

gerabe gegen Dumas nahm hier Laurent bie Substitutions theorie und namentlich ben Gebanken, bag bas Chlor in gemissen Fällen die Rolle des Wasserstoffs spielen konne, als sein Eigenthum in Anspruch. Aber fur Dumas selbst gestaltete sich bie Vorstellung, zu welcher er sich in dieser Beziehung zulest befannt hatte, nun anders; als er 1839 bie Umwandlung ber Effigsaun zu Trichloressigsäure entbeckt hatte: zu ber Berbindung, bie in auffallenderer Weise, als je vorher beobachtet worden war, Fortbauer ber carakteristischen Eigenschaften einer Substanz bei der Ersetzung von Wasserstoff durch Chlor zeigte, Dumas*) biese Fortbauer bes chemischen Charakters in biesem Falle, in anderen Fällen bestimmter hervor, und daß Chlor und Wasserstoff in ähnlicher Weise zum Aufbau chemischer Verbindungen mitmirten konnen. Unter entschiebenerer Anzweifelung der electrochemischen Theorie und ber Gultigkeit der auf sie gegründeten Vorstellungen über die Constitution der organischen Verbindungen legte Dum as damals und ausführlicher 1840**) — ba unter Anerkennung, daß schon vor ber Beibringung entscheidender experimentaler Beweise für die Identität ber Rolle bes Wasserstoffs und bes substituirenden Chlors Laurent diese behauptet habe — in der nun von ihm entwickelten Lehre von den chemischen Typen die Substitutionstheorie im Wesentlichen in Uebereinstimmung damit bar, wie sie von Laurent aufgefaßt worben Das ihm bezüglich der jest besser als früher gewürdigten Erkenntniß zukommende Verdienst glaubte Dieser gegen Dumas in weiter gehender Weise sich mahren zu sollen ***); und auch nachher noch stets, noch bei ber Abfassung seiner letten und erst nach seinem Tobe veröffentlichten Schrift +) war Laurent be-

^{*)} Comptes rendus, T.VIII, p.609; Ann. d. Pharm., &b.XXXII, S.101.

^{**)} Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXXIII, p. 73; ferner Comptes rendus, T. X, p. 149; Ann. d. Pharm., Bb. XXXIII, S. 258.

^{***)} Comptes rendus, T. X. p. 409; Dumas' Antwort daselbst, p. 511; Laurent's Entgegnung in Quesneville's Revue scientifique et industrielle, T. I, p. 389, T. II, p. 50.

^{†)} Méthode de chimie (Paris 1854), p. 241 ss.

strebt, nachzuweisen, daß das die Substitutionstheorie eigentlich Ausmachende von ihm herrühre, daß Dies von Dem, auf was Dumas aufmerksam gemacht habe, wesentlich verschieden und nur das Wort Substitution der Angabe des Einen und des Anderen gemeinsam gewesen sei.

Das Vorhergehende läßt den Antheil ersehen, welchen einer= seits Dumas, andererseits Laurent an der Aufstellung und Ausbildung einer Lehre hatte, die bald in Gegensatz zu den bis= her bezüglich der Constitution der chemischen Verbindungen gel= tenden Vorstellungen treten und zur Bestreitung berselben führen mußte. Ich kann hier nicht auf eine Darlegung ber Ansprüche eingehen, welche auläßlich ber Aufstellung biefer Lehre in Beziehung auf die mit ihr verknüpfte Betrachtung der chemischen Verbindungen unter anderen Gesichtspunkten, als vorher, für noch andere Chemiker erhoben worden sind *). Bollständigkeit in den Angaben: Nennung Aller, die sich an den Discussionen betheiligten, und Aufzählung sämmtlicher habei gemachten Pu= blicationen und aller damit in Zusammenhang stehenden Arbeiten darf ich auch nicht versuchen, wenn ich jetzt über den Streit zwischen der neuen Lehre und den älteren Ansichten berichte: über die Versuche zur Vertheibigung der letteren und darüber, welchen Ersat für die Leistungen berselben bezüglich der Auf= fassung und Classification ber demischen Verbindungen die Ver= treter ber Substitutionstheorie auf Grund ber letteren geben zu können glaubten.

Den ersten Anwendungen der Substitutionstheorie zur Deutung chemischer Vorgänge hatte Verzelius daburch zu besegnen gesucht, daß er ihnen andere, der electrochemischen Bestrachtungsweise entsprechende Deutungen als die gewiß naturgemäßeren gegenüberstellte; in den von Laurent 1835 untersluchten chlorhaltigen Derivaten des Naphtalins hatte er z. B. (in seinem Jahresbericht für 1835) Chlorverbindungen sehr ver-

^{*)} Bgl. Quesneville's Revue, T. I, p. 5 ss., 164.

schieden zusammengesetzter aber nur Kohlenstoff und Wasserstoff enthaltenber Radicale gesehen. — 1836 (vgl. S. 606) veröffent= lichte Laurent die Grundzüge einer Theorie der organischen Nerbindungen, welche später von ihm weiter ausgebilbet wurde: die (Urundzüge der nachher als Kerntheorie bezeichneten Lehre, die wesentlich auf dem damals bereits bezüglich der Substitution Alle organische Verbindungen habe man Grkannten berubten. abzuleiten von Kohlenwasserstoffen, in beren kleinsten Theilchen die Atome der Glemente nach einfachen Zahlenverhältnissen ent= balten seien; in diesen s. g. Fundamental- ober Stamm-Radicalen sei Masserstoff ersethar durch äquivalente Mengen anderer Gle= mente auch Sauerstoff wurde als in solcher Weise Wasserstoff in bem s. g. Radical ersetzend betrachtet), unter Hervorbringung non f. n. abgeleiteten Rabicalen, beren Eigenschaften noch benen Der Stamm-Radicale ähnlich seien; jeder dieser Art von Raditilen können sich noch elementare Atome (Sauerstoff ober Chlor wher Wasserstoff z. B.) ober zusammengesetzte Atome (Wasser, Whorwasserstoff z. B.) anlagern und solche außerhalb eines Rableals angelagerte Atome seien leichter, als die innerhalb eines Madicals an die Stelle von Wasserstoff getretenen, und ohne daß sie ersett werden mussen, durch chemische Agentien hinweg= aunehmen; die Stamm= und die abgeleiteten Radicale seien neutrale ober mit Säuren verbinbbare Substanzen, währenb burch das Zutreten von Sauerstoff außerhalb des Radicals für die entstehende Verbindung der Charakter einer Säure, durch bas Zutreten anderer Elemente für Das, was dann entstehe, wieberum ein besonderer Charakter bedingt werde; die Anzahl ber Kohlenstoffatome in dem Radical und die der Wasserstoff= atome, welche in demselben vorhanden, beziehungsweise burch äquivalente Mengen anderer Glemente ersett seien, sei die namliche für alle die Verbindungen, welche man als von einem und demselben Radicale sich ableitend zu betrachten habe. verbeutlichen, wie er sich die Beziehungen verschiedener Verbindungen zu einem Stamm=Rabical benke, bas Eintreten bes Chlors an die Stelle des Wasserstoffs und daß das erstere die Rolle des

letteren spielen könne, suchte bann noch Laurent 1837 (vgl. S. 607), indem er die, dann als Stamm=Rerne bezeichneten Rohlenwasserstoffe, von welchen bie organischen Verbindungen abzuleiten seien, einfacheren Krystallgestalten: Prismen z. B. verglich, in beren Ecen die Rohlenstoffatome, in beren Kanten die Wasserstoffatome stehen, wo nun an den Enden einer solchen Grundform noch Anderes angelagert aber ohne Vernichtung der Grundform abspaltbar, wo ohne Abanderung ber Grundform in ihr enthaltener Wasserstoff burch eine äquivalente Menge eines anderen Elementes unter Hervorbringung von abgeleiteten Kernen ersett sein könne. — Auch nach bem Bekanntwerben bieser Be= trachtungsweise erachtete es Berzelius nicht als nothig, sie und Das, mas sie bezüglich ber Substitution enthielt, zu mider= Nur von einigen ber von Laurent 1836 aufgestellten Sate nahm Berzelius in seinem Jahresberichte Notiz, um bie Bemerkung hinzuzufügen, für eine Theorie von solcher Beschaffen= heit erscheine ihm eine weitere Berichterstattung als überflüssig. Und wenn Liebig bald nachher (1838) Laurent's Theorie eine eingehendere Besprechung) zuwendete, so geschah Dies nicht, weil er in ihr etwas Anzuerkennendes fand und um ihr einen Einfluß auf die Entwickelung ber Chemie zuzugestehen, sondern um barzulegen, daß sie unwissenschaftlich, unnüt und schäblich Den darstellbaren Rohlenwasserstoffen murbe die Fähigkeit abgesprochen, Verbindungen zu bilden, in welchen sie unzersett noch als Bestandtheile enthalten seien; werbe einem solchen Kohlenwasserstoff eine gewisse Menge Wasserstoff entzogen, so trete bafür meistens, in llebereinstimmung mit bem bezüglich ber Vertretung ber Elemente Erkannten, eine äquivalente Menge bes zersetzenden Körpers ein, und biese Art von Zerlegung werbe ganz zweckmäßig, so, wie Dies in neuerer Zeit meistens geschehe, als Substitution bezeichnet. Festgehalten wurde von Liebig baran, daß in ben organischen Verbindungen zusammengesetzte Radicale enthalten seien, welche sich wie unzerlegbare

^{*)} Annalen der Pharmacie, Bb. XXV, S. 1.

Körper verhalten (vgl. S. 578); es sei schwer, jetzt eine anden Ansicht zuzulassen, und die Aufgabe der Chemiker sei, aus der großen Zahl dieser Verbindungen die demselben Radical pegehörigen aufzusinden.

Die Resultate ber Untersuchungen französischer Chemiker, welche Diese ber Substitutionstheorie gemäß beuteten, wurden aber bald zahlreicher und griffen auch in diejenige Abtheilung ber organischen Chemie hinein, in welcher bie Rabicaltheorie zulett als ganz besonders befestigt betrachtet worden war. 1837 veröffentlichte Malaguti Untersuchungen über bie Ginwirkung des Chlors auf verschiedene Aetherarten; aus dem gewöhnlichen, bamals als Aethylopyb C4H5O betrachteten Aether erhielt er eine Substanz von ber Zusammensetzung C4H3Gl2O (nach Ber zelius' Schreibart der Formelu), aus den von Sauerstoffs fäuren gebilbeten Aethern, in welchen neben wafferfreier Gaun Aethyloxyb angenommen murbe, Substanzen, in benen an ber Stelle des letteren dieselbe hlorhaltige Verbindung C4H34120 Jett, wo diese Verbindung als eine noch dem euthalten war. Aether analog constituirte hingestellt murte, sprach sich Ber zelius energischer gegen eine solche Auffassung und bie ihr zu Grunde liegende Substitutionstheorie aus. Gegen biese erhot er 1838 (val. S. 607) den Vorwurf, daß sie dem Fortschritt ber Wissenschaft, ber richtigen Erkenntniß ber demischen Borgange hinderlich sei; die Annahme, daß Chlor an die Stelle von Wasserstoff in organischen Verbindungen treten, daß das so entstehende Product noch mit der ursprünglichen Substanz analog constituirt sein könne, sei den Fundamentalprincipien der Chemie widerstreitend; die electronegative Natur des Chlors und das große Verwandtschaftsvermögen, das ihm zufomme, bedinge mit Rothwendigkeit, daß es als ein besonderer Bestandtheil in solchen Verbindungen enthalten sei, nicht in die Zusammensetzung eines Rabicals eingehen könne. Gine Erklärung bafür, daß boch zwei Substanzen, beren empirische Formeln Chlor in ber einen wie Wasserstoff in der anderen ersetzend zeigen, in ähnlicher Weise Berbindungen einzugehen vermögen, versuchte Berzelius jeg auf Grund der Vorstellung, daß einem in gewisser Art sich vershaltenden Körper ein anderer zugefügt und ihn in Verbindungen begleiten könne, ohne an dem Verhalten jenes Körpers etwas Wesentliches, ohne namentlich sein Verbindungsvermögen zu ändern.

Es war diese Vorstellung keineswegs eine, zur Deutung der Constitution von Substitutionsderivaten neu vorgebrachte; sie findet sich schon viel früher, und auch nicht selten; aber nur an Weniges darf ich hier erinnern um zu zeigen, wie sie bereits vorher mehreren Chemikern als eine berechtigte erschienen war. Bald nach der sicheren Erkenntniß der Existenz ber vegetabilischen Basen war von Robiquet die, von Berzelius auch später festgehaltene Unsicht aufgestellt worden, daß diese Körper Um= moniak als das ihre basischen Eigenschaften Bedingende mit einer Darauf, daß ge= anberen Substanz innig vereinigt enthalten. wisse Substanzen sich mit Säuren vereinigen können, der Neutralisation der letteren durch eine Base abgeschieden zu werden, hatte Berzelius 1822 aufmerksam gemacht, und u.a. bie Milchfäure für eine solche Vereinigung von Essigsäure mit einer eigenthumlichen thierischen Substanz gehalten. Die Mandel= säure wurde von Liebig 1836 als eine solche Verbindung aus Bittermandelol und Ameisensäure betrachtet; in Dem, mas über bie Producte der Einwirkung gemisser Säuren, vor allen ber Schwefelsäure, auf organische Substanzen schon länger und bann namentlich seit 1834 durch Untersuchungen von Mitscherlich bekannt war, schienen gleichfalls Beweise für die Existenz solcher Verbindungen gegeben. Un frühere Anschauungen sich an= schließend war also bie Erklärung, welche Berzelius 1838, bei der zulett besprochenen Auslassung gegen die Substitutions= theorie, bafür gab, weßhalb sich die Verbindung C4H8Gl2O bem Aethyloryd C4H6O analog verhalte: die erstere sei 2CG1+C2H8O, aus einem Chlorkohlenstoff und Methyloryd so zusammengefügt, daß bas Verhalten des letteren fortbestehe und in Folge Dessen sich die ganze Verbindung ähnlich wie das Aethylopyd mit Saure vereinigen könne. -- In ber Anwendung dieser Betrachtungs= weise auf die bei Substitutionsvorgangen entstehenben Producte

ging Berzelius bann weiter, um gegenüber ben ber Suftitutionstheorie entsprechenben und an sie anschließenben Assichten über biese Verbindungen nachzuweisen, daß die Constituti berselben ganz im Einklange mit ber, ber electrochemischen Letgemäß ausgebildeten Radicaltheorie aufzufassen sei.

Veranlassung bazu bot sich bald. Nach der Entbeckung ! Chloressigsaure verglich Dumas (vgl. S. 608) 1839 bi als C4E1O3, HO ber Essigsaure C4H4O3, HO als eine ahnl constituirte Substanz; in der Eristenz berselben und in ! Aehnlichkeit ber Eigenschaften mit benen ber Essigsäure fand einen weiteren und entscheibenben Beweis dafür, baf in eir organischen Verbindung Chlor an die Stelle von Wasserstoff tret könne, ohne bag bas Verhalten berselben wesentlich abgeanbe werbe. Unter ben organischen Körpern existiren, wie Dume ba auf Grund ber Beziehungen zwischen ber Chloressigsäure u ber Essigsäure, bem Chloral und bem Albehyd aussprach, g wisse Typen, welche unter Fortbauer bes Grundcharakters b stehen bleiben, wenn an die Stelle von Wasserstoff in ihn Chlor ober ein ähnliches Glement gebracht werbe. Zusamme stellungen von Substitutionsproducten berselben Substanz unt sich und mit dieser waren schon vorher gegeben worden: durch Laurent, durch Regnault für die Gruppen, weld bas Naphtalin, bas ölbilbenbe Gas u. a. zu Ausgangspunkte haben; einen ähnlichen Bau solcher Verbindungen, sofern be substituirende Element an die Stelle des substituirten Wasse stoffs trete, hatte bereits Laurent angenommen, und von be Erhaltung ber Moleculargruppirung bei bem Uebergang eine Verbindung in eine andere durch Substitution schon Regnaul (1838) gesprochen. Eine erneute Beachtung wendete Duma der Auffassung einer Verbindung und einer sich ähnlich ve haltenben, als Substitutionsproduct von ihr ableitbaren dur Beilegung besselben Typus zu (mas barunter zu verstehen se wurde als durch die gegebenen Beispiele hinreichend verdeutlid betrachtet; als chemische Typen hatte kurz vorher, 1838, Baubr mont gewisse Arten des Bau's der kleinsten Theilchen vo 11

E

Ľ.

I

Berbindungen aus Atomen bezeichnet). — Statt Chlor könne man gewiß auch Brom, Jod, Schwefel und vielleicht Sanerstoff in Verbindungen einführen, und zweisellos lassen sich auch diese einfachen Körper durch gewisse zusammengesetze, nach Art der ersteren functionirende vertreten. Was die electrochemische Theorie betreffe, nach welcher die Vertretbarkeit des Wasserstoffs durch die electronegativsten Körper geläugnet werde, so beruhe sie weder auf so evidenten Thatsachen, daß man unbedingt an sie glauben müsse, noch gewähre sie als Hypothese für die Deutung und die Voraussicht der Thatsachen großen Nutzen.

Noch einmal hatte sich Berzelius in seinem Jahresbericht für 1838 barüber ausgesprochen, bag bie organischen Berbind= ungen nach benselben Gesetzen wie die unorganischen zusammen= gefügt seien, daß man sie Dem gemäß unter Unnahme zusammen= gesetzter Radicale betrachten und daß dafür die electrochemische Theorie leitend sein musse. Bei ber Erörterung ber Frage, bis zu welchem Verhältnisse wohl Sauerstoff einem organischen Rabical zutreten könne, hatte Berzelius hier noch einmal baran erinnert, daß es eine zwar wohl constatirte aber bis dahin für die organischen Verbindungen weniger in Betracht gezogene Ber= bindungsart gebe: die nämlich, wo das saure Oryd eines ein= fachen ober zusammengesetzten Rabicals mit einer anderen Sub= stanz vereinigt sei, ohne dabei sein Vermögen, sich mit Basen zu verbinden, zu verlieren. Als eine solche Verbindung be= trachtete ba Berzelius auch die eben entbeckte Chloressigsaure; wahrscheinlich sei diese CeGl' | C2O3, HO, aus Oralsaure und dem entsprechenden Rohlenstoffcblorid bestehend. Und nun nahm er Anlaß, sich allgemeiner über bie Verbindungen auszusprechen, welche gleichzeitig Chlor und Sauerstoff enthalten: daß in ihnen immer zwei nähere Bestandtheile, eine Chlor- und eine Sauerstoff= verbindung eines einfachen ober eines zusammengesetzten Rabicals enthalten seien, oder neben Anderem ein selbst schon so zu= sammengesetzter Bestandtheil wie z. B. das jett als CO2+CE12 betrachtete Chlorkohlenoryd. Durch Vervielfachung der Formeln wurde es ermöglicht, Chlor und Sauerstoff enthaltende Körper

In bleser Weise zu formuliren: länger schon bekannte und dann auch nach der anstührlicheren Veröffentlichung der durch Mastugut bezüglich der Einwirkung des Chlors auf Aetherarten gesundenen Resultate die dabei erhaltenen Verbindungen*). Roch strenger als früher wurde die electrochemische Theorie in Answendung gebracht: sur den Schwefel sei es nach dem electrochemischen Charakter desselben wahrscheinlich, daß er ebensowenig als der Sauerstoff in die Zusammensehung eines Radicals einsurben konne in die Zusammensehung eines Radicals einsurben konne in

Wile Berzelius in solcher Weise bie Lehre von ber Con-Multon der organischen Verbindungen ausbilden zu sollen Munbte, fand wenig Beifall. Liebig sprach sich sogleich (1839) ***) gegen biese Ansichten aus, als auf einer Menge von Hypothesen und unbewiesenen Voraussetzungen beruhend. Wenn das Chlor bas Mangan bei aller Verschiedenheit dieser Glemente isomorph erseten könne, sei eine Ersetzung bes Wasserstoffs durch Chlor auch als möglich zu betrachten, und Dumas' Auffassung bieses Vorgangs scheine ben Schlussel für bie meisten Erscheinungen in der organischen Chemie abzugeben. Wenn die Vergleichung ber organischen mit den unorganischen Verbindungen für die Erkenntniß der ersteren viel genütt habe und für viele Fälle noch nicht aufgegeben werben burfe, so sei sie boch nur bis zu einem gewissen Punkte burchführbar und barüber hinaus beburfe man neuer Principien; als hier die richtige Deutung gewährend wurde die Substitution anerkannt.

Weiter ging in dem Widerspruche gegen Berzelius' Aussichten Dumas, welcher nicht sowohl solche Entwickelung derselben auf den von Berzelius als gesicherke betrachteten Grundslagen, sondern die letzteren selbst bestritt. In einer 1840 versöffentlichten Abhandlung +) präcisirte er die Frage bezüglich der

^{*)} Annalen der Pharmacie, Bb. XXXII, S. 72.

^{**)} Daselbst, Bb. XXXI, S. 13.

^{***)} Daselbst, Bb. XXXI, S. 119, Bb. XXXII, S. 72.

^{†)} Comptes rendus, T. X, p. 149; Annal. b. Pharm., Bb. XXXIII, S. 259.

Anerkennung ber Substitution und ber babei möglichen Fort= bauer bes chemischen Typus, bezüglich ber Consequenzen, welche sich für die Beurtheilung bis dahin in Geltung gewesener Lehren Daß bas Substitutionsgesetz etwas Neues, nicht schon aus bem vorher über bie Gesete, nach welchen bie Elemente in Verbindungen eingehen, Bekannten einfach zu Folgernbes sei, legte er da dar, und was ihm Charakteristisches zukomme. Alle Elemente einer organischen Verbindung seien substituirbar durch andere, und selbst für den Kohlenstoff murde die Möglichkeit der Substituirung behauptet. Für Verbindungen, welche in ber Beziehung zu einander stehen, daß die eine als aus der anderen burch Substitution hervorgegangen betrachtet werden konne, wurde jest eingehender die Zugehörigkeit zu demselben Typus erörtert. Die Bebeutung bes letteren Begriffes mehr noch hervor= zuheben, hatte jest namentlich Regnault noch einmal beigetragen, als Dieser 1839 seine Untersuchungen über die Einwirkung bes Chlors auf die von Chlormasserstoff gebildeten Aether bes Weingeists und bes Holzgeists und einige andere Aetherarten bekannt machte*); aus einem Kohlenwasserstoffe C4H6 (ich gebrauche wieberum die Berzelius'ichen Zeichen) lassen sich, indem Gl, O, S an die Stelle von H substituirt gebacht werbe, verschiebene Aletherarten bes Weingeists ableiten, in welchen wiederum we= niger ober mehr Wasserstoff burch Chlor substituirbar sei; allen diesen Verbindungen murbe dieselbe moleculare Zusammensetzung, dieselbe Moleculargruppirung zugesprochen, und unter demselben Gesichtspunkte wurden auch Verbindungen zusammengestellt, wie Mether C4H O, Albehnb C4H4O2, masserfrei gebachte Essigsaure C4H3O3, welche in ber Beziehung vorschreitenben Eintretens von Sauerstoff an der Stelle von Wasserstoff stehen. Als dem= selben mechanischen ober molecularen Typus wie der nämlichen natürlichen Familie zugehörig wurden nun von Dumas alle diejenigen Verbindungen betrachtet, die unter einander in der

1

^{*)} Ann. de chim. et de phys., 2. sér., T. LXXI, p. 353; Ann. d. Chem u. Pharm., Bb. XXXIII, S. 310, Bb. XXXIV, S. 24.

Beziehung ber Substitution eines Elementes burch eine aquis valente Menge eines anderen stehen, auch wenn sie so verschiebene Eigenschaften besitzen, wie z. B. der Alkohol C4H6O2 im Ber= gleiche zu bem Essigsaurehybrat C+H+O+ ober ber Chloressig= fäure C4Gl3HO4; als bemselben chemischen Typus wie ber nam= lichen Gattung zugehörig biejenigen Glieber einer solchen größeren Ubtheilung, welche, wie z. B. die beiben lettgenannten Sauren, auch Uebereinstimmung bezüglich bes chemischen Charakters zeigen: biejenigen Körper, wie Dumas sich ausbrückte, welche bieselbe Anzahl von Aequivalenten auf dieselbe Weise verbunden ent= und mit denselben Grundeigenschaften begabt sind. — Bezüglich ber Lehre von ben organischen Rabicalen murbe als zweifellos betrachtet, daß solche Atomgruppen wie bas Cyan, bas Amib, bas in ber Oralfaure und bas in ber Benzoefaure angenommene Radical sich nach ber Art von Glementen verhalten, ebenso wie von Verbindungen der unorganischen Chemie bas Rohlenoryb, die schweslige Säure, bas Stickoryb und bie Untersalpetersäure als in bieser Art sich verhaltend bekannt seien; aber die Existenz von Radicalen als unveränderlichen Verbindungen sei von der Typentheorie nicht anzuerkennen, son= bern für bas Benzonl, für bas Aethyl u. s. w. sei Ersetzung von Wasserstoff durch Chlor unter Beibehaltung des wesentlichen Charakters als möglich zuzugestehen. — Bestimmter noch als vorher sprach sich aber Dumas jest bagegen aus, baß Ber= zelius' electrochemische Betrachtungsweise als Richtschnur für die Auffassung ber Constitution der chemischen Verbindungen zu Dargelegt wurde von ihm, daß nach bieser Benehmen sei. trachtungsweise die Qualität der Elemente bafür maßgebend sei, wie man sie — bas Chlor, ben Sauerstoff z. B. — als zum Aufbau demischer Verbindungen mitwirkend, als die Gigenschaften berselben bedingend anzusehen habe, während die in ber Untersuchung ber Substitutionsvorgange neu gewonnene Erkenntniß bazu führe, nicht die Qualität ber in eine Verbindung eingehenden elementaren Atome sondern die Lagerung berselben als Das anzusehen, auf mas bie Gigenschaften ber Verbindungen

Hervorgehoben murbe jest, daß die electrochemische beruhen. Betrachtungsweise es nothwendig mache, jede Verbindung als eine binar geglieberte anzusehen, aber hervorgehoben murbe es, um baran ben Vorwurf zu knüpfen, bag keine Ansicht geeigneter sei, die Fortschritte ber organischen Chemie zu hemmen, als biese, während der Substitutions= und Typentheorie die Befähigung, chemische Vorgänge zu beuten und vorauszusehen, in hohem Grade zukomme und eine auf die lettere Theorie gegründete naturgemäße Classification ber organischen Verbindungen in Der Auffassung der kleinsten Theilchen aller Aussicht stehe. Verbindungen als binär gegliederter Systeme wurde jett die Annahme zusammengesetzter kleinster Theilchen, die ein in sich ohne solche Glieberung geschlossenes Ganze bilben: die s. g. unitarische Betrachtungsweise gegenüber gestellt, und offen murbe ausgesprochen, daß nun zwei grundverschiedene Vorstellungen in ber Chemie sich gegenüber stehen: bie ältere, welche ber Qua= lität, die neuere, welche ber Zahl und ber Anordnung ber eine Verbindung zusammensetzenden Atome den hauptsächlichen Gin= fluß auf die Natur ber Verbindung zuschreibe.

Noch fand die neue Lehre gewichtigen Widerspruch. Liebig*) verwahrte sich dagegen, daß er die Substitutionstheorie in solchem Umfang, wie Dumas es damals meinte, anerkenne; nur in speciellen und sehr beschränkten Fällen bleibe bei Substitutionen die Constitution der ursprünglichen Verbindung ungeändert. Daß in so allgemeiner Weise, wie Dies Dumas' Ankündigung zu entnehmen war, jedes Glement einer Verbindung unter Veisbehaltung des Typus der letzteren durch ein anderes substituirdar sei, erschien als eine undewiesene Behauptung, und der Spott darüber, was nach der letzteren Alles möglich sei, blied nicht aus **). Der härtesten Kritik unterzog die neue Lehre Berzgelius in seinem Jahresbericht für 1839, namentlich in der Richtung, daß eine genügende Desinition Dessen, was man unter

^{*)} Annalen der Chemie und Pharmacie, Bb. XXXIII, S. 301.

^{**)} Daselbst, S. 308.

chemischem Typus, unter Grundeigenschaften ber Verbindungen zu verstehen habe, burch Dumas nicht gegeben sei und die Anführung einzelner willkürlich gewählter Beispiele bafür keinen Ersatz gewähre, daß eben so wenig zu ersehen sei, mas unter gleichartiger Anordnung ber Atome eigentlich verstanden werbe und wie diese zu ersehen sei, daß überhaupt die Substitutionstheorie eine sicherere Führung bei demischen Betrachtungen, als bie bisher herrschenden Lehren sie geboten hatten, keineswegs abzugeben vermöge. Was die im Anschluß an die Substitutions: theorie dargelegten Resultate neuerer Untersuchungen: zu Malaguti's Arbeiten hinzugekommenen Regnault's über die Einwirkung bes Chlors auf Aetherarten betraf, glaubte Berzelius sie in seinen Jahresberichten ben Chemikern nur seinen eigenen Ansichten entsprechend gedeutet - ohne alle Rucksicht auf jene Theorie, beren Werthlosigkeit in jeder Beziehung sich herausstelle — vorlegen zu sollen.

Mit gleicher Sicherheit glaubte Berzelius in ben nächst= folgenden Jahren seine, der S. 612 ff. und 615 f. besprochenen Vorstellung entsprechenden Ansichten über die Constitution der weiter bekannt werdenden Substitutionsberivate als die wahrscheinlicheren betrachten zu konnen. Jene Borstellung gestaltete sich zu einer besonderen Lehre: ber von den gepaarten Ber-Als Paarung (accouplement) hatte Gerhardt 1839*) eine gewisse Art ber Bereinigung organischer Substanzen mit unorganischen bezeichnet, bei welcher sich beibe innig zu einer Berbindung zusammenfügen, in der die carakteristischen Gigen= schaften ber beiben Substanzen nicht mehr erkennbar seien, bas Berbinbungsvermögen ber einen, einer unorganischen Saure z. B. aber noch erhalten sei; die andere in die Zusammensetzung einer solchen gepaarten Verbindung eingehende Substanz von ihm als ber Paarling (la copule) benannt worden. Bei der Besprechung der damals bekannt gewordenen s. g. Platin= basen: baß Ammoniak in ihnen das eigentliche basisch Wirksame

^{*)} Aunales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXXII, p. 184.

sei, in seinem Jahresbericht für 1840 nahm Berzelius biese Runstausbrucke an, und er bezeichnete nun als gepaarte Gauren und Basen solche Vereinigungen einer Säure ober einer Base mit noch Anderem, dem Paarling, welche mit dem ursprünglichen Sättigungsvermögen ber Säure ober ber Base ohne Abscheibung bes Paarlings Salze zu bilben vermögen. Un Stelle ber ber Substitutionstheorie entsprechenden Formeln, welche ganz em= pirische seien, gab Berzelius auf Grund bes über gepaarte Berbindungen Erkannten solche, welche er als rationelle be-Mehr wie einmal war er allerbings in ber Lage, trachtete. selbst bemerken zu mussen, daß die Beziehungen gewisser Ber= bindungen sehr einfach durch die ersteren Formeln ausgedrückt werben; aber bas Ginfachste, fügte er bann bei, sei nicht immer das Richtige. — Auf dem einmal betretenen Wege mußte aber Bergelius, wollte er nicht zurückgehen, weiter vormärts schreiten, als Dies zuerst für ihn zu vermuthen gewesen war.

Die Constitution ber bereits länger bekannten Substanzen hatte Berzelius bis jest immer noch ber früher von ihm aus= gebildeten Radicaltheorie gemäß betrachtet: in f. g. wasserfreien, aus Rohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehenben Säuren das durch die beiden ersten Elemente Gebildete als Radical an= genommen, die Essigsaure z. B. als Acetylsaure (C+H3) O3 an= Die Substitutionsberivate solcher Substanzen sollten gesehen. eine ganz abgeänderte Constitution haben, die Chloressigsäure mit einem Chlorkohlenstoff gepaarte Oralsaure, C2Gl3, C2O3 sein. Eine Aehnlichkeit ber Eigenschaften, bes Berhaltens ber beiben genannten Säuren, welche wirklich auf Analogie ber Constitution derselben schließen lasse, mar von Berzelius nicht zugegeben, auch nicht nachdem Dumas als solche Aehnlichkeit bes Ber= haltens ausweisend hervorgehoben hatte, daß unter benselben Umständen, unter welchen die Chloressigfaure Chloroform C2HGl3 als Zersetzungsproduct giebt, die Essigsäure bas bem Chloroform analog zusammengesette Sumpfgas C2H4 entstehen läßt; Ber= zelius rügte eine solche Vergleichung, welcher zu Liebe ohne sonstigen Grund bas burch CH2 auszubrückenbe Atomgewicht

bes Sumpfgases verdoppelt werbe. Die Aehnlickeit der Constitution der Essigsäure und der Chloressigsäure wurde von Berzelius erst als annehmbar betrachtet, nachdem Melsens 1842 die Möglickeit der Kückverwandlung der letteren in die erstere kennen gekehrt hatte. Und jetzt glaubte Berzelius nicht, daß die Chloressigsäure in der Art constituirt sei, wie er Dies früher und so bestimmt für die Essigsäure angenommen hatte, sondern seine Ansicht über die Constitution der Essigsäure paßte sich nun der später von ihm für die Chloressigsäure aufzgestellten an*): die Essigsäure möge als C2H3, C2O3 zu bestrachten und wie die Chloressigsäure eine gepaarte Oralsäure sein, nur C2H3 als Paarling an der Stelle von C2Cl3 in dem Chlorderivat enthalten.

Damit war die Zeit gekommen, wo der Widerstand Berzelius' gegen die Substitutionstheorie factisch erlahmte: in bem Bugeständnisse ber Substitution innerhalb bes angenommenen Paarlings bei Verbindungen, die als analoge anerkannt wurden, und ungeachtet ber Vertheibigung ber Ansicht, bag ber demische Charakter der gepaarten Verbindungen wesentlich durch ben in ihnen enthaltenen wirksamen Bestandtheil bedingt sei und bie Busammensetzung bes Paarlings bafür weniger in Betracht tomme. Die Theorie der gepaarten Verbindungen konnte jest nicht mehr als ein Bollwerk gegen die Substitutionstheorie angesehen werben, auch nicht bei ber für die erstere badurch erhöhten Bebeutung, daß wichtige Untersuchungen, wie die durch Rolbe von 1843 an ausgeführten über die Einwirkung des Chlors auf Schwefel= kohlenstoff und über sich anschließende Gegenstände, ganz ihr entsprechend gebeutet bargelegt und daß Verbindungen kennen gelehrt wurden, beren synthetische Bildungsweise mit großer Sicherheit darauf schließen lasse, daß und wie sie als gepaart constituirt anzusehen seien. Wenn die von Berzelius als möglich hingestellte Unsicht, daß die Essigsäure eine mit Methyl gepaarte Oralsaure und in solcher Weise als ber Chloressigsaure

^{*)} Lehrbuch der Chemie, 5. Aufl, Bb. I (1843), S. 460, 709.

Ė

1

analog constituirt aufzufassen sei, jetzt als wahrscheinlich ge= macht, bann selbst als bewiesen betrachtet wurde, so wurde bamit auch ausbrücklich ober stillschweigend die Vertretbarkeit des Wasser= stoffs in einer Verbindung — wenn auch nur in dem Paarling berselben — burch Chlor unter Fortbauer bes chemischen Ver= haltens und analoger Constitution zugegeben. Berzelius mar allerdings bis zulett, ausbrücklich noch in seinem Jahresbericht für 1845 der Meinung, die von ihm da noch einmal als unter ben irre führenden und besonnenere Erkenntniß hindernden Lehren voranstehend genannte Substitutions= und Typentheorie werbe ber Betrachtungsweise gegenüber nicht Stand halten, daß man bei der Vergleichung der Constitution organischer Verbindungen mit der für unorganische sicherer erkannten und bei der Annahme zusammengesetter Radicale beharre, zugleich aber auch ber, in vorher nicht zu ersehender Ausdehnung statthabenden Existenz gepaarter Verbindungen Rechnung trage. Größer und größer wurde die Zahl solcher Verbindungen, welche als gepaarte zu beuten waren, wenn für sie die Auffassungen der Substitutionstheorie nicht gerabezu adoptirt werden sollten. leber mehr und mehr Classen organischer Verbindungen erstreckten sich Untersuchungen, aus welchen die Ersetbarkeit bes Wasserstoffs burch Chlor u. A. unter Fortbauer bes chemischen Charakters hervor= während vorher Dies — ich habe im Vorhergehenden einiger der wichtigsten bezüglichen Arbeiten erwähnt und darf Vollständigkeit der Angaben hier nicht anstreben — namentlich für indifferente Körper, für Säuren und die von diesen gebil= beten Aether nachgewiesen war, fand sich Dasselbe von 1845 an auch für Basen: zuerst burch A. W. Hofmann's Erkenntniß von Substitutionsberivaten bes Anilins, welcher die von solchen Derivaten des Cinchonins durch Laurent rasch folgte. nicht nur für solche nen entbeckte Verbindungen — für die lett= genannten als gepaarte Verbindungen des Ammoniaks — son= bern auch für länger bekannte in zunehmendem Umfang erschien die Auffassung berselben als gepaarter nothwendig; daß die Gssigsäure als eine gepaarte Verbindung erkannt sei, so sprach Kopp, Entwidelung ber Chemie. 40

Berzelius selbst aus, lasse vermuthen, die meisten vegetabilischen Säuren seien gepaarte, wenn man auch noch nicht wisse, was in ihnen Paarling, was Anderes, was in diesem das Radical sei.

An der Annahme der Existenz zusammengesetzter Radicale wurde da noch festgehalten, und diese Annahme hatte durch Bunsen's, 1837 begonnene Untersuchungen über bie s. g. Rakobylverbindungen, durch die 1840 bewirkte Jolirung bes Rakobyls eine Stute gewonnen, wie früher für sie noch keine gegeben gewesen mar. Gine große Reihe von Substanzen murbe da erforscht, welche ein gemeinsames Glied, die Atomgruppe C4H12As2 (C=6, H=0,5, As=37,5 für O=8) enthalten; ver= schiebene Orybationsstufen und Verbindungen mit Schwefel und mit Chlor, Selen=, Brom=, Job=, Fluor= und Cyanverbindungen bieser merkwürdigen Atomgruppe wurden da bekannt, welche sich ganz so wie sonst ein unzerlegbarer Körper verhält; daß bieser mit allen Eigenschaften eines Metalles begabte zusammengesetzte Körper nicht etwa bloß eine hypothetische Fiction sei, sondern in der Wirklichkeit existire und sich in der That in isolirter Ge= stalt burch die Art seiner Verwandtschaft den Metallen anreihe*), zeigte Bunsen; und wohl hatte er Grund, da hervorzuheben, daß, wenn durch diesen Umstand die Theorie der organischen Radicale — wenigstens so weit sie diese Körperclasse betreffe — zu einer unbestreitbaren Thatsache werbe, andererseits bie Rakodylreihe selbst baburch eine theoretische Bebeutung erlange, die zu bem sorgfältigsten Studium ihrer Verbindungen auffordere. Als ben handgreiflichsten Beweis für die Richtigkeit ber Ansicht, baß bie organische Verbindungsweise auf der Vereinigung zu= sammengesetzter Radicale mit electronegativen einfachen Körpern beruhe, beurtheilte auch Berzelius schon 1840 die Resultate dieser Untersuchungen; als ben Grundpseiler für die Lehre von den zusammengesetzten Radicalen abgebend bezeichnete er sie 1844. Aber die Klarheit, mit welcher sich gemäß ber Radicaltheorie die

•;

^{*)} Ann. d. Chem. u. Pharm., Bb. XLII, S. 14.

E

Beziehungen dieser Verbindungen darlegen ließen, die Einfachheit und Uebersichtlichkeit, welche der Deutung der Constitution früher bekannter Verbindungen auf Grund der Annahme zusammen= gesetzter Radicale in ihnen um die Mitte des vierten Decenniums unseres Jahrhunderts so viel Werth gegeben hatte, fand sich keineswegs im Allgemeinen in ben Formulirungen wieber, burch welche Berzelins in ber jett von uns zu betrachtenben Zeit Die rationelle Constitution ber organischen Verbindungen zubrücken versuchte. Gine Unzahl hypothetischer Radicale wurde jett neu angenommen, aber die Annahme von keinem berselben leistete mehr Das, was z. B. die des Acetyls bezüglich ber Vergleichung unorganischer und organischer Verbindungen und zur Aneinanderreihung verschiedener Verbindungen der letzteren Art seiner Zeit geleistet hatte: bes Acetyls, welches jest nicht einmal mehr als in der Essigsäure existirend angenommen wurde. - Stets verwickelter murben bie Formeln, welche Berzelius den Verbindungen als rationelle beilegte, und dabei äußerte er sich boch mit zunehmender Sicherheit barüber, daß in diesen Formeln Richtiges ausgebrückt, daß das Princip, auf welches hin sie construirt seien, das richtige sei. Wie bewahrheitete sich jetzt an ihm, was er lange vorher (vgl. S. 314) über ben Einfluß der Gewohnheit bezüglich theoretischer Ansichten ausgesprochen hatte; wie contrastirte mit der Vorsicht, mit welcher er seine electrochemische Theorie aufgestellt hatte (vgl. S. 513), jest die Buversichtlichkeit in der Anwendung derselben; wie mit seinen früheren Erinnerungen bezüglich ber näheren Bestandtheile selbst einfacherer Verbindungen (vgl. S.569 f. und 589 ff.) die Sicherheit, mit welcher er jett auch für complicirtere solche Bestandtheile angeben zu können glaubte; wie endlich mehr und mehr hervor= tretend die Auffassung solcher Bestandtheile als in den Verbind= ungen abgeschlossen existirender damit, daß er selbst früher (vgl. S. 590; so auch noch in seinem Jahresbericht für 1834) die zu dem Atom einer Verbindung vereinigten elementaren Atome als alle unter sich zu Einem Ganzen zusammenhängend, die s. g. rationellen Formeln nur als für bestimmte Zersetzungen Ausbruck

abgebend und gerade deßhalb auch die Annahme verschiebener rationeller Formeln als in diesem Sinne zulässig betrachtet hatte. Für Vorstellungen, bezüglich derer er früher solche Verwahrungen für nöthig befunden hatte, sprach sich Berzelius rückhaltloser und mit zunehmender Bestimmtheit aus, in dem Maße, als jenen Widerspruch entgegengesetzt wurde und dieser Einfluß gewann.

Wiberspruch gegen das System ber Chemie, welches Berzelius repräsentirte, war aber jett im vollsten Maße vor-Wankend geworden, nicht mehr haltbar waren nicht etwa nur die Ansichten, welche in der organischen Chemie vorher gegolten hatten, sondern durchweg, auch in der unorganischen Chemie waren ältere, bisher noch beibehaltene Lehren, wie die über die Constitution der s. g. Sauerstoffsäurenhydrate, der sauerstoffhaltigen Salze, über die Verbindungsverhältnisse ber verschiedenen Säuren, so in Zweifel gezogen, wie wir Dies in dem Vorausgehenden betrachtet haben. Dumas hatte Recht gehabt, als er 1840 (vgl. S. 619) bavon sprach, baß ber älteren Auffassung ber demischen Verbindungen jest eine grundverschiedene gegenüber getreten sei: ber älteren Lehre, nach welcher für bie Verbindungen die Qualität der darin enthaltenen Atome als das Wesentliche in Betracht komme und durchweg binare Zusammenfügung aus näheren Bestandtheilen anzunehmen sei, die neuere, nach welcher die Zahl und die Anordnung der eine Verbindung zusammensetzenden Atome bas die Gigenschaften berselben Bedingende und eine Verbindung nicht etwas binär Gegliedertes sondern Gin Ganzes sei. Rleiner murbe die Bahl ber Unhänger, größer die der Wegner des bisher herrschenden Systemes. Liebig, welcher gegenüber ben hergebrachten Lehren über die Säuren und die Salze andere Vorstellungen vertreten und die Autorität der ersteren erschüttert hatte, erklärte sich 1845*) für die neue Auffassung; was A. W. Hofmann damals gefunden hatte: die Hervorbringung chlor= und bromhaltiger organischer Basen

^{*)} Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. LIII, S. 1.

schien ihm ben befinitiven Beweis bafür abzugeben, chemische Charakter einer Verbindung keineswegs, wie Dies die electrochemische Theorie voraussetze, von der Natur der darin enthaltenen Elemente, sondern lediglich von der Lagerungsweise derselben bedingt sei. Solche Anstchten theilten bald Viele. Aber Wenige nur versuchten, die jest gewonnene Erkenntniß ber Darlegung bes ganzen Gebietes ber Chemie zu Grunde zu legen: jener Erkenntniß gemäß allem Dem Ausbruck zu geben, für bessen Angabe in Formeln und Benennungen die Meisten sich noch der früheren Schreib= und Sprachweise, wenn auch nur als etwas conventionell Beibehaltenen, bedienten, die Consequenzen aus jener Erkenntniß nach allen Richtungen aber namentlich auch nach ber hin in Anwendung zu bringen, daß unrichtige Vorstellungen über die Zusammenfügung der chemischen Verbindungen, über die bis dahin angenommenen näheren Bestand= theile berselben beseitigt und nicht weiter verbreitet werben.

A. Laurent (1807—1853) und E. Gerhardt (1816— 1856) — zwei Forscher, deren Namen in der Geschichte der Chemie immer vereint bleiben werben — waren es, welche Dies zu bewirken suchten und mit unerschütterlicher Ausbauer nach biesem Ziele hinstrebten: Laurent, ber schon 1836 (vgl. S.610) ben bisherigen Vorstellungen widerstreitende Ansichten über die Constitution und die Classification der organischen Verbindungen ausgesprochen hatte und welchen bann die Ausbildung bieser Unsichten unter Bekämpfung ber älteren Lehre stetig beschäftigte, und Gerhardt, welcher namentlich in der letteren Richtung mit Laurent und bafür thätig mar, daß die Deutung chemischer Vorgänge frei von Fictionen bleibe, lettere nicht so wie that= sächlich Erkanntes aufgefaßt und vorgebracht werben. Einen hervorragenden Antheil an der Ueberführung des chemischen Syftemes in ben jetigen Zustand besselben haben jene beiben Männer, beren Wirksamkeit mahrend weitaus ber größten Zeit derselben so wenig Anerkennung fand; war es doch nur Ger= hardt, nach Laurent's Tobe, gegönnt, eben noch zu sehen, daß die von ihnen vertretene Richtung zu allgemeinerer Geltung

Beibe haben in einer großen Zahl wichtiger Untersuchungen das Material vermehrt, über welches die Chemie gebietet und bas für die Begründung theoretischer Ansichten von Wichtigkeit ist; mit großer Begabung für die Erfassung von Thatsachen unter allgemeineren Gesichtspunkten maren Beibe ausgestattet: Laurent dabei eber geneigt, in einer Hypothese und in Folgerungen aus berselben über Das hinauszugehen, zu was bas thatsächlich Festgestellte berechtigen mochte, Gerhardt mehr an Dieses sich haltend, aber babei befähigt, es mit besonderer leber= und die Beziehungen zwischen einzelnen Thatsachen Vorzugsweise um bes Zumit großer Klarheit barzulegen. sammenhanges mit theoretischen Ansichten, um ber Prüfung und Bestätigung solcher Unsichten willen gewährten ihnen die burch Versuche erlangten Resultate Interesse; hart beurtheilt, wo ihre Angaben über Thatsächliches beanstandet oder später berichtigt wurden, fanden sie für ihre Leistungen auch da wenig Zustimm= ung, wo Dies nicht der Fall war. Bei bem Bewußtsein, daß sie in der Auffassung allgemeinerer Beziehungen zwischen den verschiedenen Körpern und bamit vieler Ginzelheiten ihren Zeit= genossen voraus seien — und sie waren es —, wurden sie burch bie Zurückweisung ihrer Ansichten als unwissenschaftlicher, verworrener und verwirrender Vorstellungen, durch die Anzweifel= ung vieler ihrer Behauptungen, die allerdings theilweise mehr auf theoretische Erwägungen gestützt als experimental in genügenb erscheinender Weise glaublich gemacht waren, verbittert. herausfordernde Ton, mit welchem sie bann das von ihnen als besser erkannt Betrachtete Dem, was Andere noch als begründet ober zulässig ausahen, gegenüberstellten, verlette und trug bazu bei, daß ihnen eine Beurtheilung zu Theil wurde, an welche zurückzudenken peinlich ist; rücksichtslos behandelt gingen sie rücksichtslos vor in bem Streite wider die Vertreter und An= hänger der bis bahin herrschenden Lehren und die Beibehaltung älterer Vorstellungen, von welchen ihre eigenen Auffassungen mehr und mehr divergirten: in der Weise, daß bei Laurent und Gerhardt ebensolche Betrachtungen über die Constitution

ber Verbindungen, wie sie schon früher als die richtigen vors gebracht gewesen waren, immer mehr hervors, bei ihren Gegnern immer mehr zurücktraten.

Denn jene älteren Vorstellungen hatten doch auch Laurent und Gerhardt zuerst mindestens in Beziehung auf viele Punkte getheilt und an jene sich anschließend hatten auch sie bie frühesten Resultate ihrer Forschungen bargelegt; allmälig kamen sie in größeren Gegensatz zu benselben und zu ber s. g. unitarischen Betrachtungsweise. Was sie ba zur Anerkennung zu bringen suchten: eine auch mehr als zwei Elemente enthaltenbe Ber= bindung sei Ein zusammenhängendes Ganze und nicht so aus, in ihr abgeschlossen eristirenden näheren Bestandtheilen zusammen= gefügt, wie Dies nach ber bisher herrschenden Ausbrucksweise ber Fall sein sollte, und aus einzelnen Bildungs = ober Zerset ungsweisen lasse sich nicht barauf schließen, daß und welche nähere Bestandtheile in einer Verbindung enthalten seien, gerabe Das war wiederholt schon von Solchen hervorgehoben worden, die an der Ausbildung jener Vorstellungen vorzugs= weisen Antheil genommen hatten und sie jetzt noch vertraten. Daran, wie sich Berzelius hierüber wieberholt, nicht bloß früher bezüglich ber organischen Verbindungen (vgl. S. 533) sondern auch später und ganz allgemein geänßert hatte, habe ich S. 625 noch einmal erinnert, daran, wie Liebig 1834 und 1838, S. 572 und 597. Dem entsprach allerdings oft nicht die Art, wie über die Zusammensetzung gewisser Verbindungen aus näheren Bestandtheilen discutirt, und die Bestimmtheit, mit welcher von der Eristenz der letteren in den ersteren gesprochen murbe, und namentlich bei Berzelius trat mährend bes Streites mit den Neuerern mehr und mehr Verwechselung, wie man den älteren Vorstellungen gemäß bie Zusammensetzung gewisser Rorper benken könne, bamit, wie biese Körper wirklich constituirt seien, Der Wiberspruch gegen die bisherigen Vorstellungen hervor. als Hülfsmittel, das Verhalten und die Beziehungen der ver= schiebenen Körper zu beuten, ging allerbings balb auch bahin, daß man selbst nicht in diesem Sinne in Verbindungen solche

nähere Bestandtheile annehmen burfe, beren Vorhanbensein in ihnen nicht erweisbar sei, die für sich nicht bargestellt und die nach ber ihren Atomen beigelegten Zusammensetzung nicht eriftenz= fähig seien. Es war im Hinblicke barauf, wie viele solche Bestandtheile: wie viele s. g. wasserfreie Sauren, Rabicale und andere hypothetische Körper für bie Angabe ber Zusammensetzung der Verbindungen in Gebrauch genommen, für die Erläuterung der chemischen Vorgänge benutt waren, daß Laurent von 1845 an öfters es aussprechen zu bürfen glaubte, bie Chemie sei zu ber Lehre von den Körpern geworden, welche nicht eristiren; es war im Hinblicke barauf, wie willkurlich die Anhänger ber älteren Lehren in ber Annahme von Atomgruppen als Rabicalen seien, bag er bann ben gegen bie Substitutionstheorie ergoffenen Spott (S. 619) mit ber Ankündigung ber Entbeckung einer als Eurhnzen benannten Atomgruppe vergalt, welche als ein Rabical zu betrachten und die doch nur Wasserstoffhyperoryd sei.

Der Versuch, eine andere Betrachtungsweise für bie Zusammensetzung ber Verbindungen zu Anerkennung zu bringen, Von Denen, welche die Nothwendigkeit glucte nicht sofort. eines solchen Versuches einsahen, murde die Ausführung besselben auch nicht in übereinstimmenber Weise aufgefaßt; mar schon vorher die Ueberzeugung der verschiedenen Chemiker, wie man der Zusammensetzung der Verbindungen am Besten Ausdruck gebe, nicht übereinstimmend gewesen, so nahm nun noch die Un= gleichartigkeit der Ansichten, die Mannigfaltigkeit der Meinungen während längerer Zeit zu, bis über die Mitte unseres Sahrhunberts hinaus, wo bie bisherige Zersplitterung einer langsam vorschreitenden Verständigung, einer Ausgleichung bis dahin sich entgegenstehender Ibeen zu weichen begann. Dazu trug wesent= lich auch die Erkenntniß neuer Classen von Verbindungen bei, und richtigere Auffassung ber Beziehungen zwischen verschiebenen Substanzen auf Grund weiter gehender Experimentaluntersuch: Aber auch mährend ber Zeit, für welche das Aufkommen allgemeinerer Lehren in dem Vorhergehenden hauptsächlich besprochen murde, mar eine große Zahl wichtiger Beobachtungs= resultate gewonnen, waren bebeutenbere Experimentaluntersuch=
ungen ausgeführt worden, beren einige in näherem Zusammen=
hange mit der Begründung, mit der Unterstützung solcher Lehren
standen, während andere ebenwohl zu erheblichster Erweiterung
bes chemischen Wissens beitrugen, ohne zunächst in die Discussion
von Fragen hineinzugreisen, die das chemische System im Ganzen
betrasen. Nur einzelne Untersuchungen der ersteren Art konnten
im Borhergehenden, können später bei der Darlegung der Ent=
wickelung allgemeinerer Ansichten besprochen werden; wenigstens
an einige andere Arbeiten, an andere wichtige Fortschritte der
Chemie dis zu 1858 etwa will ich kurz erinnern, bevor ich
barüber berichte, wie nach der Bestreitung der älteren Lehren
um 1840 die Grundlagen für die jetzt geltenden Betrachtungs=
weisen gewonnen wurden.

Erinnerung an einige wichtigere Fortschritte der Chemie bis um 1858.

Bei ber Darlegung, wie bezüglich ber Zusammensetzung ber Körper allgemeiner Gültiges erkannt murbe, wie umfassenbere neue Ansichten aufkamen und wie lange ihr Einfluß sich geltenb machte, konnte verhältnißmäßig nur weniger unter ben vielen Untersuchungen gebacht werben, welche für bas Borschreiten ber Chemie von besonderer Bedeutung gewesen sind. Vervollständigende Angaben zu bringen habe ich bereits mehrmals versucht: S. 300 ff. für die Zeit seit Lavoisier bis um 1810, so S. 439 ff. unter Beschränkung auf Untersuchungen über Gegen= stände, die der unorganischen Chemie angehören, sur die Zeit Noch einmal versuche ich es, wenigstens von 1810 bis 1840. einigermaßen die Lücken auszufüllen, welche für die Bericht= erstattung bis zu dem letteren Zeitpunkte noch geblieben sinb, und zugleich, soweit es hier zulässig ist, zusammenzustellen, mas bem nachfolgenden Abschnitte zur Ergänzung gereichen mag, in welchem ich die Ausbildung allgemeinerer Lehren bis um 1858 besprechen werde. Aber in dem Maße, als wir der Gegenwart näher kommen, stellen sich immer größere Schwierigkeiten Dem entgegen, daß ein solcher Versuch in irgend genügender Weise gelinge: die stets machsende Zahl von Arbeiten, die als wichtige zu betrachten sind, die Unmöglichkeit, sie alle hier namhaft zu machen, die Unsicherheit, welche auswählen und wo die Grenze für die hier namhaft zu machenden ziehen. Noch ungleichmäßiger

und unbefriedigender, als die früher gegebenen ähnlichen Ueberssichten, wird die jetzt zu bietende ausfallen; ganz abgesehen das von, daß ich auch für sie über jene Zeit, 1858 etwa, nicht hinsausgehe und Angaben über spätere wichtige Arbeiten und die Namen Derer, welche sie ausführten, fehlen.

Vieles, was die Molecular-Constitution ber Körper im Allgemeinen betrifft, hatte ich in dem Abschnitt über die Ausbildung der atomistischen Theorie bis gegen 1840 (S. 343 bis 438) zu besprechen: namentlich auch die von Avogabro 1811 und bann von Ampère aufgestellte Lehre, baß zweierlei Arten kleinster Theilchen: physikalisch kleinste und chemisch kleinste zu unterscheiben seien. Diese Lehre fand lange nur bei wenigen Chemikern Zustimmung; daß Dumas 1827 und gegen 1837 (vgl. S. 424 f. und 437) ihr zuneigte, Gaubin 1832, Persoz 1835 für ihre Speculationen von ihr ausgingen, brachte sie noch nicht zu allgemeinerer Anerkennung. Darüber, wie die Unterscheidung der Molecüle und der Atome in der Chemie festeren Fuß gewann, habe ich in dem folgenden Abschnitte zu berichten, und da wird sich zeigen, daß sie hier weniger zu Geltung kam auf Grund ber früheren allgemeineren Betrachtungen über die gasförmigen Körper, sondern wesentlich durch die genauere Untersuchung, welche relative Gewichte gewisser Körper einerseits nach ber Entstehung und ben Gigenschaften der letzteren den kleinsten Theilchen berselben für den freien Zustand, welche Gewichte andererseits ben in die Zusammensetzung solcher Theilchen sie enthaltender Substanzen eingehenden Theil= chen jener Körper beizulegen seien: als etwas für bestimmte einzelne Körper unabweisbar sich Ergebendes, dessen Berallge= allerdings mit schon vorher Behauptetem überein= stimmte. Un die Erkenntniß, daß auch die Molecule unzerleg= barer Körper als aus Atomen zusammengefügt anzusehen seien, knüpften sich dann auch Anwendungen derselben zur Erklärung bes besonderen Verhaltens solcher Körper in dem s. g. Culf ungszustand und des Freiwerdens unter gewissen U

namentlich an die in letzterem Betreffe von Brodie 1850 weröffentlichten Auschauungen ist hier zu erinnern.

Wie man mit ber Eristenz chemisch verschiedener Körper von gleicher Elementarzusammensetzung bekannt wurde, habe id S. 554 ff. besprochen; wie damit, daß die kleinsten Theilchen bes nämlichen Körpers sich zu wesentlich verschiedenen Krystallformen aneinander lagern können, auch bereits (S. 398 ff. und 415 f.). Der Lehre vom Dimorphismus fügte bann bie vom Amorphismus J. N. Fuchs hinzu, der von 1833 an es zu Beachtung brachte, welche Verschiedenheit ber Gigenschaften bei gleicher Busammensetzung dem Krystallisirt= ober s. g. Gestaltlossein starrer Körper entsprechen kann. Berzelins' Auffassung, baß schon ben kleinsten Theilchen eines unzerlegbaren Körpers in s. g. allotropischen Zuständen des letzteren ungleiche Gigenschaften zukommen, leitete ihn von 1840 an zu ber Entwickelung ber Ansicht, diese Ungleichheit könne auch noch nach ber Vereinigung mit Anderem fortbauern und bie Berschiebenheit quantitativ gleich zusammengesetzter Verbindungen barauf beruhen, daß nie das nämliche Element in verschiedenen Modificationen enthalten.

Nach ber Entbeckung bes Jomorphismus (S. 409 ff.) war auch für künstlich barzustellende Körper die Feststellung der Rrystallform wegen der Beziehungen zwischen der letzteren und ber Zusammensetzung von erhöhter Wichtigkeit. Mitscherlich's Arbeiten in dieser Richtung, die von 1819 an so Bedeutendes ergaben, schlossen sich bald, von 1823 an, die durch H. J. Brooke und durch Haibinger, von 1826 an die durch G. Rose für solche Körper ausgeführten Bestimmungen an; aus ber stets wachsenden Zahl Solcher, die in ersprieglichster Weise sich nachher mit berartigen Bestimmungen beschäftigten, kann ich hier nur Wenige nennen, welche burch die Deutung der babei erhaltenen Resultate zur Beantwortung wichtiger demischer Fragen beigetragen und die mit der Sicherheit der krystallographischen die der chemischen Untersuchung zu vereinigen gewußt haben: Pasteur, bessen noch einmal (S. 641 f.) zu erwähnende Forsch= ungen 1848 begannen, Marignac, ber von 1848, Rammels=

berg, welcher von 1852 an so Vieles in dieser Abtheilung unseres Wissens geleistet hat. — Es mehrte sich auch das bezüglich der künstlichen Hervordringung krystallisirter Substanzen Bekannte; der, dis 1827 zurückgehenden Versuche A. C. Vecquerel's, durch sehr langsame, namentlich durch sehr schwache electrische Ströme eingeleitete Ausscheidung sonst schwierig krystallisirt darzustellende Substanzen in diesem Zustande zu erhalten, ist hier zu gedenken, und unter den vielen späteren, vorzugsweise auch in der Absicht der künstlichen Nachbildung krystallissirter Mineralien unternommenen sei hier nur an die durch Ebelmen von 1847, durch Senarmont und durch Daubrée von 1849 an ausgeführten erinnert.

Während für eine schwer zu übersehende Anzahl von Ver= bindungen die Zusammensetzungsverhältnisse und die sie aus= brückenden Formeln erforscht und bezüglich der Annahme näherer Bestandtheile die bereits besprochenen ober noch zu besprechende Ausichten aufgestellt und biscutirt wurden, suchte man sich auch barüber klarer zu werben, unter welchen Umständen und unter bem Ginflusse welcher Kräfte bie Bildung und bie Zersetzung von Verbindungen vor sich gehe; Mitscherlich 1834 und Berzelius 1835 unterschieben die Contactwirkung ober kata= lytische Kraft als eine eigenthümliche, und Liebig fügte 1839 Dem, mas in jener Beziehung zu beachten sei, die Wirkung burch Mittheilung ber chemischen Thätigkeit hinzu. — Ob Berthollet's Lehre über die Bilbung und Zersetzung von Ver= bindungen, namentlich von Salzen (vgl. S. 229) etwas Richtiges enthalte, war der Gegenstand zahlreicher Untersuchungen, unter benen ich hier nur der durch Gladstone von 1854 an ausge= führten gebenken kann; naberes Gingeben hierauf, auf bie so u. A. von Bunsen 1853 — nach anderen Richtungen bezüglich der Verwandtschaftswirkungen gefundenen Resultate muß ich mir hier versagen.

Neben den nach bestimmten Proportionen zusammengesetzten Verbindungen blieben die nach stetig wechselnden Verhältnissen sich bildenden nicht vernachlässigt. Die Löslichkeit vieler Salze

in Wasser bei verschiebenen Temperaturen lehrte Gay=Lussac 1819 genauer kennen, und 1839, daß der Uebergang eines Körpers aus dem starren Zustand in den stüssigen an sich die Löselichkeit nicht abändert. Dem vorher bereits über s. g. überstätigte Lösungen bekannt Gewordenen wurde erheblichste Erweiterung und neues Interesse durch Loewel's 1850 begonnene Untersuchungen. — Was in Betress der Gasabsorption durch W. Henry und durch Dalton schon 1803 in der Ausstellung der nach diesen Forschern benannten Gesetze behauptet worden war, erhielt seine Begründung 1855 durch Bunsen's genauere Untersuchung, welche zusammen mit den an sie sich anschließenden Arbeiten das Fundament unseres auf diesen Gegenstand bezügzlichen Wissens abgab.

Für solche Befestigung und Erweiterung bes chemischen Wissens waren auch die innerhalb des Gebietes der Physik ge= machten Fortschritte von erheblichem Belang. Doch auf wie wenige, für die der Chemie unmittelbar folgenreichste von diesen kann ich hier hindeuten; nicht einmal auf Einzelheiten, welche die Prüfung des Mariotte'schen Gesetzes, die Berichtigung des Ausdehnungscoëfficienten gasförmiger Körper betreffen, barf ich hier eingehen, noch die verschiedenen Arbeiten über die Verbicht= ung von Gasen aufzählen (an die Faraban's wurde S. .434 erinnert; die Rohlensäure stellte in größerer Menge verflüssigt und im starren Zustande Thilorier 1834 dar). muß ich davon abstehen, zu besprechen, wie die s. g. mechanische Theorie ber Wärme zur Geltung kam, die seitdem auch für die theoretische Chemie so viel Wichtigkeit zu beauspruchen hat. Un= vollständig können auch nur die Angaben über genauere Bestimmung des specif. Gewichtes von Gasen sein, wenn ich, ber daraus für die Chemie hervorgegangenen Resultate wegen, der Arbeiten von Arago und Biot (1806), von Berzelius und Dulong (1820), von Dumas und Boussingault (1841) und namentlich der von Regnault (1845) gedenke. Die Geset= mäßigkeit, welche bas specif. Gewicht von Gasen mit ber Dif=

fusion berselben verknüpft, wurde durch Graham 1831 entsbeckt, 1833 in weiteren Kreisen bekannt; gleich hier mag Erswähnung sinden, daß derselbe Forscher der Untersuchung der Bewegung der Wolecüle gassörmiger Substanzen nachher auch die der Wolecüle tropsbar-stüssiger hinzusügte: in seinen von 1850 an veröffentlichten Arbeiten über die Diffussion von Flüssigkeiten, deren Resultate sich an die bezüglich der (durch Dustrochet 1827 so benannten) Endosmose erwordenen anschlossen (die weiter ausgebildeten, dialytischen Versahren für die Scheidung flüssiger und gassörmiger Körper lehrte Graham erst nach der Zeit kennen, über welche ich hier berichte).

In den verschiedensten Theilen der Chemie bedingte das Eingreifen physikalischer Forschungen Fortschritte, und vergalt sich Dieses für die Physik mit Bereicherung der ihr zugehörigen Reuntnisse. — Wie wichtig sind die Untersuchungen über die Wärmewirkungen bei demischen Vorgängen geworben, die über bas Bereich früher gewonnener Resultate hinaus und diese an Genauigkeit übertreffend ausgeführt wurden; so durch Dulong (vor 1838), burch Heß (von 1839), burch Andrews (von 1841), durch Favre und Silbermann (von 1844 an; mit ben so lange in Geltung gebliebenen Zahlen wurden die letteren Untersuchungen 1852 und 1853 zu einem gewissen Abschlusse gebracht), um aus der größeren Anzahl der an hierher ein= schlagenben Arbeiten Betheiligten (auch J. Thomsen's Beschäftigung mit biesem Gegenstande begann schon 1853) Einige zu nennen; und wie schwer wird es, babei nicht auch Solcher zu gebenken, welche für die Ermittelung der bei Aen= berungen des physikalischen Zustandes statthabenden Wärme= wirkungen thätig waren.

Zu Dulong und Petit's bereits S. 394 f. besprochener Erkenntniß (1819) eines Zusammenhanges zwischen den specif. Wärmen chemischer Elemente für den starren Zustand und den Atomgewichten der letzteren kam 1831 Neumann's Entdeckung eines eben solchen Zusammenhanges zwischen den spec. Wärmen und den s. g. stöchiometrischen Quantitäten bei chemisch ähnlich

zusammengesetzten starren Verbi...dungen; wie nahe es mir auch liegt, eine vollständigere Aufzählung Derjenigen zu geben, die an der Erforschung der Beziehungen zwischen der spec. Wärme und der chemischen Zusammensetzung starrer Substauzen gearbeitet haben, darf ich doch hier nur die Leistungen Regnault's (von 1840 au; ich habe später noch einmal auf sie Bezug zu nehmen) hervorheben.

Bon den Ermittelungen der Ausdehnung starrer und tropsparssschüffiger Körper gewannen vorzugsweise die für die letzteren an Umsang und an Genauigkeit durch die Arbeiten Mehrerer, darunter J. Pierre's (von 1845 an). Die Resultate dersartiger Bestimmungen kamen in Anwendung für die Bersuche, Teziehungen zwischen der Raumerfüllung der durch die chemischen Formeln ausgedrückten Gewichte und der Zusammensetzung der betressenden Flüssigkeit zu erkennen. Für starre Substanzen solche Beziehungen nachzuweisen, suchten schon früher Einzelne, seit 1839 Mehrere, H. Schröber (von 1840 an) u. A., und dann, von 1841 an, wurden in einer, mit den später erlangten Ergebnissen in näherem Zusammenhange stehenden Weise auch die tropsbarsstüssigen Verbindungen in den Kreis dieser Untersuchungen gezogen.

Von 1841 an wurden auch Beziehungen zwischen den Siedes punkten namentlich organischer Verbindungen und der Zusams mensehung derselben, wie diese durch die chemischen Formeln auszudrücken ist, erkannt, und ein weiteres Hülfsmittel wurde damit dafür gewonnen, die relativen Gewichte der kleinsten Theilchen solcher Verdindungen festzustellen. — Unter Denen, welche die Spannkraft von Dämpfen untersuchten, führte Regenault (von 1844 an) solche Bestimmungen für die größte Zahl von Körpern mit nicht übertroffener Genauigkeit aus. — Von vorzugsweiser Bedeutung für die Chemie war die Ermittelung der Dampsbichten. An die Leistungen Früherer: Gays Lussac's (S. 334), Dumas' (S. 424), Mitscherlich's (S. 428) schlossen sich die einer großen Zahl von Forschern an, unter diesen Vineau's (von 1838 an), Cahour's' (von 1844 an,)

wo er für Len, Essigläuredamps, das Constantwerden der Damps dichte erst hoch über dem Siedepunkt nachwies), H. Saintes Claire Deville's (bessen Versuche, Dampsdichten auch obers halb der dis dahin eingehaltenen Temperaturgrenze zu bestimmen, 1859 begannen). Und an dieser Stelle mag auch der von dem Letteren (seit 1857) ausgeführten Untersuchungen über die von ihm als Dissociation bezeichnete Zersetzung chemischer Verdindungen durch höhere Temperatur gedacht werden, welche über theilweise schon früher (so durch Erove 1847) wahrgenommene und viele nen aufgefundene hierher gehörige Vorgänge Ausschlußgaben.

Welche Wirkungen als s. g. electrothermische die Electricität ausüben kann, murbe jest auch besser beurtheilt. Aber auch die s. g. electrochemischen Vorgänge blieben nach ber schon früher (vgl. S. 432 ff., 452 ff.) bezüglich ihrer erworbenen Erkenntniß Gegenstand vielfältigster Forschung. Wichtigste technische An= wendung erhielt die Electrolyse in der von 1838 an durch M. S. Jacobi eingeführten, auch burch Spencer aufgefunbenen Galvanoplastik, in Dem, was 1840 burch A. de la Rive, burch H. und G. Elkington, durch Ruolz bezüglich bes Ueberziehens eines Metalles mit einem anderen kennen gelehrt und dann von so Vielen weiter bearbeitet murbe. Eingehender kann ich barüber hier nicht berichten, ja nicht einmal über die Ausbildung unserer Kenntnisse über die electrolytischen Vorgänge unter bem rein wissenschaftlichen Gesichtspunkt, wie wir sie so zahlreichern Forschern: nach Faraban A. C. Becquerel (welcher 1844 den Nachweis bafür erbrachte, daß bas s. g. electrochemische Aequivalent eines Elementes sich bei Ausscheib= ung desselben aus verschiebenen Verbindungen verschieden ergeben kann), S. Buff und vielen Anderen verdanken. Wie unvoll= ständig muß auch bleiben, mas ich bezüglich einzelner für die Chemie werthvoller Resultate electrolytischer Untersuchungen hier andeuten darf: die Wichtigkeit der 1839 und 1840 veröffent= lichten Versuche Daniell's über die Einwirkung eines gal= vanischen Stromes auf mässerige Lösungen sauerstoffhaltiger 41 Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Salze für die Prüfung der älteren Lehre über die Constitution bieser Salze; bie ber burch Bunsen (von 1852 an) unb unter seiner Leitung ausgeführten Reductionen von Erb=, Alfali= u. a. Metallen für die unorganische Chemie, die der durch Rolbe 1847 und 1849 mitgetheilten Untersuchungen über bie Zersetzung der Valeriansäure und die der Effigsäure durch ben electrischen Strom für die organische Chemie. — Ungelocert erhielt sich die Verknüpfung zwischen ber Glectricitätslehre und ber Chemie, auch als in der letteren nicht mehr so wie früher (vgl. S. 499 ff.) die electrochemische Theorie als die Grundlage für die Deutung der Verwandtschaftserscheinungen und Ser Constitution der Verbindungen anerkannt mar. Dafür trat um so mehr hervor, mit wie wirksamen Hulfsmitteln zur Ginleitung chemischer Vorgänge die Electricitätslehre die Experimentalchemie auszustatten vermag; baran boch wenigstens mag hier erinnert werben, daß erfolgreicher als A. C. Bequerel 1835 Daniell 1836 seine constante Rette construirte, bann Grove 1839 und Bunsen 1842 die nach ihnen benannten Apparate kennen lehr= ten und die Inductions-Glectrisirmaschinen etwa seit 1852 für den Gebrauch in Laboratorien Bedeutung gewannen.

Beträchtliche Erweiterung erfuhr bas bezüglich ber chemischen Wirkungen des Lichtes Erkannte. Lange beschränkten sich zwar die hierüber angestellten Untersuchungen auf die genauere Erforschung der ungleichen Wirksamkeit der verschiedenen Theile bes Spectrums (bag bie violetten Strahlen am Stärksten wirken, Einen kräftigen Anstoß zu hatte Scheele 1777 angegeben). vervielfachter Beschäftigung mit diesem Gegenstande gab die Berwirklichung des Versuches, Lichtbilder zu fixiren; mas J. N. Nièpce in dieser Richtung von 1814 etwa an anstrebte und von 1822 an leistete, murbe nach der Verbindung Desselben mit Daguerre (1826) durch den Letzteren vervollkommnet und zu ber 1839 befannt gewordenen Daguerreotypie ausgebildet, in welchem Jahre auch Talbot bie Früchte seiner Bemühungen, auf Papier zu photographiren, veröffentlichte. Auf die zahl= reichen hieran sich anknüpsenden Arbeiten kann ich hier nicht eingehen, aber auch die sonst noch und ohne Rücksicht auf solche Anwendung der chemischen Wirksamkeit des Lichtes über diese angestellten Untersuchungen vollständiger vorzuführen, darf ich hier nicht unternehmen. Ich beschränke mich auf die Ersinnerung an die Arbeiten E. Becquerel's (1843) und Draper's (von 1837 an), dessen Angaben über die Mittheilung gesteigerten Berbindungsvermögens an das Chlor durch das Sonnenlicht 1843 und in den nächstsolgenden Jahren die Ausmerksamkeit der Chemiker erregten, und an die, zuerst eracte Bestimmungen bringenden und die Grundlagen der neueren Bervollkommnungen unseres Wissens in diesem Theile der physikalischen Chemie abgebenden Leistungen Bunsen und Roscoe's, deren Beröffentlichung 1857 begonnen hat.

In einer anderen Richtung trat aber noch die Optik ber Chemie nahe, indem die lettere durch die erstere mit einer neuen und wichtigen Eigenschaft gewisser organischer Substanzen kannt gemacht murbe: im flujjigen Zustande berselben auf sie durchbringendes polarisirtes Licht zu wirken, die Polarisations= ebene in bestimmter Weise zu breben. Was in dieser Beziehung burch Biot gegen das Ende bes Jahres 1815 entbeckt worden (selbstständig machte an dem Anfange des nachkommenden Jahres auch Seebeck bahin einschlagende Beobachtungen), murbe durch ihn unablässig weiter ersorscht; wiederum kann ich hier nur baran erinnern, daß Biot bereits 1833 dieses Verhalten solcher Substanzen auch zu ber quantitativen Bestimmung der= selben (zunächst bes Zuckers) anzuwenden suchte, ohne daß ich die zahlreichen Untersuchungen, welche er seiner Abhandlung über die Verwerthung der Circularpolarisation für die organische Chemie (1835) noch folgen ließ, aufzählen bürfte. Auch auf die Rennung Anderer, welche unsere Kenntnisse über diesen Ge= genstand vermehrten, habe ich nicht einzugehen; nur Pasteur's Urbeiten muß ausbrücklich gedacht werden, die von 1848 an über die Beziehungen zwischen ber Arnstallform, ber chemischen Busammensetzung und bem Drehungsvermögen so viel Aufflärung und unerwartete Resultate brachten: so von Allgemeinerem 1852 ben Nachweis, daß durch entgegengesetztes Drehungsvermögen verschiedene isomere Substanzen bei ihrer Vereinigung mit selbst optisch activen Körpern nicht mehr so bezüglich der Eigenschaften und selbst der Zusammensetzung übereinstimmende Verbindungen bilden, wie bei der Vereinigung mit optisch nicht activen. Da erst wurde der Begriff s. g. optisch=verschiedener Modificationen oder Isomerer, welcher aus dem vor Pasteur, z. B. für verschiedene Zuckerarten Erkannten noch nicht mit aller Bestimmtheit erschlossen werden konnte, ein in der Chemie sestgestellter.

Während man innerhalb der hier zu betrachtenden Zeit die optische Activität in dem jetzt besprochenen Sinne als ein Hülsemittel für die Erkennung gewisser Substanzen und selbst für die
quantitative Bestimmung einzelner in Anwendung zu bringen lernte,
benutzte man zu dem ersteren Zweck auch Flammenfärbungen
und kamen Vorläuser für die erst später mit Sicherheit gewonnenene Erkenntniß, wie die Spectra von Flammen Anhaltspunkte dafür gewähren können, auf die Anwesenheit gewisser
Körper in den Flammen zu schließen.

An Marggraf's frühe Benutung ber Flammenfärbung als eines Merkmals, welches Kali und Natron unterscheibe, war S. 215 erinnert; vorher schon war die Färbung der Flamme burch einzelne Substanzen: Borfäure, Rochsalz z. B. beachtet, später wurde es die durch andere: Strontian, Lithium z. B., und zur Unterscheibung solcher Substanzen von ähnlichen zur Erkennung ber ersteren bienten biese Wahrnehmungen. J. Herschel, welcher sich 1822 mit ber Untersuchung Färbung ber Flamme burch verschiebene Körper beschäftigt hatte, hob 1827 hervor, daß damit für die Entdeckung sehr kleiner Mengen der letteren ein Mittel gegeben sei. — Daß die in dem Spectrum einer gefärbten Flamme mahrgenommenen Linien über in ihr enthaltene, in anderer Art schwierig nachzuweisende Körper Auskunft geben können, äußerte 1826 Talbot; und 1834 empfahl Derselbe zur Unterscheidung ähnlich gefärbter: ber durch Lithion und durch Strontian gerötheten Flammen die Betrachtung berselben durch ein Prisma und die Beachtung der

ba sich zeigenden Linien, wobei er dieser optischen Analyse die Fähigkeit zusprach, die kleinste Menge jedes dieser beiben Körper erkennen zu lassen. W. A. Miller veröffentlichte 1845 die Resultate seiner Untersuchungen über die Spectra gefärbter Flammen und die bei Einführung von Salzen verschiedener Me= talle in die Weingeistslamme in dem Spectrum sich zeigenden Doch trat, was für das eine ober andere Metall cha= Linien. rakteristisch ist, noch nicht rein hervor. Auch burch die vorher genannten Forscher, welche ben Gebanken an die Verwerthung ber Beobachtungen über bie Färbung und die Spectra von Flammen für die demische Analyse ausgesprochen hatten, mar bie Grunblage hierfür noch nicht gegeben worben. Her schel betrachtete die Erscheinung als abhängig von der Temperatur der Flamme, und seiner Ausicht, daß bas Verbampfen von Sub= stanzen in der Flamme Das hervorbringe, mas diese Eigen= thümliches zeige, stand die von Talbot gegenüber, daß solche Wirkung burch einen in ber Flamme befindlichen Körper auch ohne Verflüchtigung besselben bedingt sein könne. Noch nicht festgestellt war, welche Substanzen die Ursache des Auftretens charakteristischer Linien in dem Spectrum einer Flamme sind, und ob eine solche Linie ausschließlich durch Eine Substanz her= vorgebracht werbe (als bas Auftreten ber hellen Linie im Gelb bedingend war z. B. durch Talbot noch manches Andere, als Natron, vermuthungsweise besprochen); noch nicht, ob bas näm= liche Metall in Form verschiebener Verbindungen in dieselbe Flamme, in ungleich heiße ober sonst verschiebene Flammen ge= bracht ungeachtet der Mannigfaltigkeit der da vor sich gehenden chemischen Processe immer an benselben Stellen bes Spectrums auftretende Linien sich zeigen lasse. Was eigentlich bas Spectrum einer Flamme als in dieser enthalten nachweise, blieb — ab= gesehen etwa von der vorhin erwähnten Unterscheidung Strontian= und ber Lithionflamme — unentschieben. Eines nur, was hierauf Bezug hat, wurde in ber hier zu betrachtenben Zeit mit größerer Sicherheit bargethan: Sman, bessen Untersuchungen über die Spectra Kohlenstoff und Wasserstoff ent= haltender Verbindungen ihm 1856 die Unveränderlichkeit der Lage da sich zeigender Linien ergaben, erkannte damals auch, eine wie kleine Menge Chlornatrium in der Flamme die helle Linie im Gelb des Spectrums zum Vorscheine kommen läßt, und wies darauf hin, daß das Auftreten dieser Linie wohl stets als die Anwesenheit von Natrium in der Flamme anzeigend zu betrachten sei.

Auch die Spectra electrischer Funken maren bereits in dieser Beit Gegenstand ber Forschung. Wheatstone zeigte 1835, daß bie zwischen verschiedenen Metallen unter Verflüchtigung letteren überspringenben Funken ganz verschiebene Spectra geben, und er sprach aus, bag barauf hin eine rasche Erkennung ber einzelnen Metalle möglich sei. Angström unterschieb 1853 in bem Spectrum ber Funken, bie zwischen zwei Stücken eines Metalles in einem Gas überschlagen, die bem Metall und die bem Gas eigenthumlichen Linien. Pluder, bessen Untersuch= ungen über bas Spectrum bes in stark verbunnten Bafen bervorgebrachten electrischen Lichtes von 1858 an bekannt wurden, fand bamals, bag verschiebene einfache Gase charakteristisch verschiedene Spectra, Gemenge solcher Gase Spectra geben, in welchen die den Bestandtheilen zukommenden noch erkennbar sind, und daß namentlich die hellen Linien im Spectrum auf die Natur des Gases, in dem die Lichterscheinung statt hat, schließen gestatten: welche einfache Gase hier vorhanden sind ober bei ber Zerlegung zusammengesetzter frei werben.

An die erheblichsten Arbeiten, welche in der hier zu bestrachtenden Zeit, bis 1858, neben der Beobachtung von Flammensfärbungen die von Spectren als ein Hülfsmittel zur Erkennung gewisser Substanzen abgebend in Aussicht stellten, habe ich ersinnern wollen. Wehr Beachtung, als zu der Zeit ihrer Versössentlichung, wurde ihnen zugewendet, als die Spectralanalyse auf festere Grundlage hin in die Chemie eingeführt war und die überraschendsten Resultate ergab. Aber außerhalb jener Zeit liegt, was Kirchhoff und Bunsen (von 1859 an) unter Festsstellung des früher unberücksichtigt ober unentschieden Gelassenen,

3

Į,

unter Nachweisung, daß die in dem Spectrum einer Flamme ober des electrischen Funkens sichtbaren hellen Linien nur durch die Natur des Körperlichen in der Lichtquelle bedingt sind, in der Begründung und für die Anwendung der Spectralanalyse geleistet haben. Neben der Tragweite dieser neuen Art von optischer Analyse war S. 215 die durch sie ergebene Erweiterung der Kenntnisse über die unzerlegbaren Körper zu besprechen; auf andere Anwendungen der Spectralanalyse und in Verknüps= ung mit ihr gelöste Fragen kann ich hier nicht eingehen.

Einzelne Flammenreactionen waren schon frühe Versuchen benutt worden, die Bestandtheile namentlich un= organischer Körper mittelst bes Löthrohres zu erkennen. Wie bie Anwendung bieses Werkzeuges in ber analytischen Chemie sich ausbilbete — von Gahn's (in das vorige Jahrhundert zurückgehenden) Bemühungen an vorzugsweise burch die von Berzelius aber auch mancher Anderer hindurch bis zu benen Plattner's (von 1832 an) und noch Neuerer —, ist hier nicht im Einzelnen zu besprechen. Und eben so wenig, welche Fortschritte sonst noch die analytische Chemie in der Auffindung neuer Verfahren, in der Verbesserung bereits länger bekannter machte, und wie sie nach ber ihr namentlich burch Berzelius gewordenen Ausbildung mehr und mehr noch bereichert und in bie Form gebracht worden ist, in welcher durch Zusammenfassung und Prüfung bes von Anberen Geleisteten und burch Zufügung eigener Leistungen Hose sie in verdienstvollster Weise repräsentirte, Fresenius und Andere sie jest vertreten. — Nur für wenige Abtheilungen dieses Zweiges ber Chemie ift es mög= lich, innerhalb der hier einzuhaltenden Grenzen an einiges be= sonders Wichtiges zu erinnern. Für bie Gasanalyse z. B. baran, wie sie durch Bunsen von 1838 an bis zu der Zusammen= stellung seiner gasometrischen Methoben 1857 vervollkommnet wurde, auch an das von Regnault 1849 beschriebene Ver= fahren ober daran, wie besonders für die Bestimmung ber Bu= sammensetzung der atmosphärischen Luft zu ber Volumanalyse

auch die Gewichtsanalyse kam (ber von Brunner bereits 1830 benutte Wasser-Aspirator murbe von 1836 an mehr beachtet). Ober für die volumetrische Analyse auf nassen Wege, Gay=Lussac zuerst ihr Genauigkeit gab, welcher seine Anleitung zur Chlorimetrie 1824, die zur Alkalimetrie und was bamit zusammenhängt 1828, die zur Bestimmung bes Silbers 1832 zusammenstellte, daß unter ben rasch sich mehrenden Bersuchen, ein solches Verfahren auch in anberen Fällen ausführbar zu machen, die von Margueritte 1846 behufs ber Bestimmung bes Eisens angegebene Anwenbung bes übermanganfauren Rali's von besonderer Bedeutung murbe, und bag Bunsen 1853 zeigte, für wie viele und verschiebene Körper bie genaue quantitative Ermittelung berselben in ber Herbeiführung ber nämlichen scharf zu erkennenben Enbreaction bei geeigneter Benutung ber nam= lichen zwei Normallösungen Anhaltspunkte findet; aber specieller barf ich nicht verfolgen, was außerbem noch burch eine Reihe von Forschern und unter diesen namentlich burch Mohr für die weitere Entwickelung der Titriranalyse geleistet worden ist: in welchem Umfang und für wie viele einzelne Substanzen altere Methoben auf ihre Brauchbarkeit schärfer untersucht und verbessert, neue ausfindig gemacht worden sind, ober welche Ausbehnung dieser Art ber Analyse auch für organische Substanzen, von der frühe bereits vorgenommenen acidimetrischen Prüfung mässeriger organischer Sauren bis zu Liebig's (1853) Bestimmung bes Harustoffs im Harn und weiterhin, gegeben wor= ben ist. Auch darüber kann hier nicht berichtet werben, wie bie zuerst in der Beschäftigung mit unorganischen Substanzen größerer Sicherheit gelangte analytische Chemie auch Verfahren zur Erkennung und Scheidung organischer Verbindungen zu ge= winnen mußte, und selbst solcher, die sich in ihren Gigenschaften nahe kommen, und wie die erfolgreiche Lösung hierauf bezüg= licher Aufgaben (so z. B. in Stas' 1851 bekannt geworbener Unleitung zur Auffindung organischer Basen in Vergiftungs= fällen) es ersehen ließ, welche Fortschritte in der Kenntniß des Verhaltens berartiger Verbindungen gemacht waren und noch

hinzugefügt wurden. Was die Elementaranalyse organischer Verbindungen betrifft, so hatte ich S. 522—544 über die ersten Versuche, sie auszuführen, und über die Ausbildung berselben für die Zeit eingehender zu berichten, in welcher die zunächst erlangten Resultate von besonderer Wichtigkeit für die Gestaltung der Ansichten über jene Verbindungen im Allgemeinen waren; aber auch dabei darf ich nicht verweilen, wie in späterer Zeit die Bestimmung einzelner Elemente nach schon früher benutzten Principien vervollkommnet, wie für die Bestimmung eines oder des anderen Elementes (des Stickstoffs z. B. nach dem von Varrentrapp und Will 1841 beschriebenen Versahren) ein neues Princip in Anwendung gebracht wurde.

Wit solchen Hulfsmitteln ber Analyse ausgerüstet, wie sie bei ber Untersuchung ber Zusammensetzung gewisser Berbindunsen erprobt und zu umfassenberen Methoden ausgebildet wursben, in der Erkenntniß allgemeinerer Sätze und Sesetze Anhaltspunkte für die Entscheidung einzelner Fragen gewinnend und von Dem Gebrauch machend, was die, vorhin wenigstens nach einigen Richtungen hin besprochenen Beziehungen der Physik zu der Chemie der letzteren an Unterstützung bieten konnten, — so war die Chemie unablässig mit der Bearbeitung ihrer Ausgabe beschäftigt: als die Ursache der Verschiedenheit der Körper Unsgleichheit der Zusammensetzung der letzteren nachzuweisen, das Verhalten der einzelnen Körper, die Zusammensetzung der einzelnen Serbindungen, die Beziehungen der einzelnen Substanzen zu anderen sestzusstellen, aus welchen die ersteren entstehen oder in die sie übergehen können.

Das, was die Chemie in dieser Hinsicht erforschte, machte sie auch nutbar für andere Zweige des Wissens. Aber hier, wo ich bezüglich des Vorschreitens der Kenntnisse über die mannichfaltigen der reinen Chemie zugehörigen Gegenstände nur so dürftig und unvollständig berichten kann, darf ich noch weniger versuchen, über diese Anwendungen der Chemie in anderen Disciplinen einen alles Wichtigere umfassenden Ueberblick zu ges

Bei ber Wielfältigkeit ber Leistungen, welche bei ben auf anderen Gebieten als bem ber reinen Chemie angestellten demi= schen Untersuchungen bald boch auch für diese ganz erheblichste Mesultate, bald vorzugsweise für die anderen Disciplinen wich= tige Ergebnisse brachten, kann ich nicht einmal die in der er= Iteren Beziehung bedeutenbsten Arbeiten zusammenstellen. Es gelingt mir nicht, auch nur biese Arbeiten, so weit sie die An= wendung ber Chemie in ben Künsten und Gewerben zur Aufgabe ober Veranlassung hatten, in einer bem Rahmen bieses Unches angemessenen Kurze zur llebersicht zu bringen, und nur auf Weniges, mas nach anderen Richtungen hin geleistet murbe, kann ich hier hinweisen. Wie viele verdienftvollste Forscher bleiben ungenannt, wenn unter Denen, welche die demische Renutniß von Producten ber unorganischen Natur: ber Mineralien seit ben Zeiten Klaproth's und Bauquelin's vorzugsweise gefördert haben, nach Berzelius noch an H. und G. Rose, Kobell, Rammelsberg erinnert wird, ober unter Denen, welche von dem Gesichtspunkte ber Chemie aus der Geologie nüplichste Betrachtungen anzustellen lehrten, an G. Bi= schof und Bunsen. Und was die Producte ber organischen Natur angeht: Wie ware hier eine Aufzählung Derer zu geben, welche sich besonders an der Untersuchung von Substanzen, die in Pflanzen hervorgebracht werden, betheiligt haben ober auch nur Derer, die, so wie Rochleber in seinen beharrlich fortgesetzten Untersuchungen, für botanisch sich nahe stehende Pflanzen Das, mas fie als gemeinsame ober entsprechende Bestandtheile enthalten, zu erforschen suchten? Wie eine Aufzählung Derer, welche bie Physiologie ber Pflanzen, sofern es sich um chemische Vorgange in ben letteren handelt, der jest erreichten Stufe der Erkenniniß zuge= ober Derer, welche ber Agriculturchemie burch führt haben? ihre Betrachtungen und experimentalen Arbeiten, dahin gehörige Fragen in allgemeinster Weise erfassend und in den speciellsten Fällen untersuchend, festere Grundlagen zu geben in der neueren Zeit, so weit über diese hier zu berichten mare, noch außer Liebig und Boufsingault bemüht maren? Schon die Fülle

bebeutender Leistungen und die Zahl Derer, welchen wir sie ver= banken, verbietet, hier in Angaben barüber einzutreten, welche Fortschritte in der Kenntniß von Substanzen, die sich in thieri= schen Organismen bilben, und von Vorgangen, die mahrend bes Lebens der letteren statt haben, gemacht und durch welche For= scher sie gesichert wurden. Unmöglich ist mir hier die Besprech= ung, wie die Unterscheidung und die Untersuchung der einzelnen näheren Bestandtheile solcher Organismen vorschritt bis zu Mulber's Bearbeitung bieses Gegenstanbes und seinem (von 1837 an gemachten) Versuch, mehrere dieser Körper als einfachere Verbindungen Einer complicirt zusammengesetzten Atom= gruppe mit Anderem zu betrachten, und darüber hinaus, wie in rasch auf einander folgenden Zeiträumen auch auf biesem Gebiete jeder bem vorausgegangenen gegenüber neues unb erweitertes Wissen aufzuweisen hatte, jeder für das in ihm Erreichte durch den nachfolgenden neben neuer Erweiterung des Wissens Berichtigung besselben erfuhr. Unmöglich ist es mir, in Ginzelnheiten eingehend über die Ausbildung der Kenntniß zu berichten, welche chemisch zu unterscheibende Körper in die Zusammensetzung eines gewissen Theiles bes thierischen Organismus eingeben, und biese Ausbildung zu verfolgen von ber Beit, in welcher die Zoochemie reich an Annahmen bestimmt bezeichneter aber sonst (im Vergleiche zu anderen Verbindungen) wenig Bestimmtes bietender Bestandtheile mar, bis zu derjeni= gen, wo eine so burchgeführte Untersuchung wie die über die Bestandtheile der Fleischstüssigkeit durch Liebig (1847) möglich war; unmöglich, für einen einzelnen berartigen Theil: etwa bie Galle anzugeben, wie viele Arbeiten ben bezüglich ber hauptsäch= lichen Bestandtheile bieses Secretes ben Kern enthüllenden und Verworrenes entwirrenben (1847 begonnenen) Untersuchungen Strecker's vorausgingen. Erseben zu lassen, mas ber Physiologie des Thierkörpers an Aufklärung demischer Vorgänge in biesem durch Forschungen zukam, welche vor und nach ber mach= tigen burch Liebig gegebenen Unregung angestellt murben, barf ich gleichfalls nicht unternehmen, und eben so wenig,

Mortheile die Peilkunde aus den Fortschritten der Chemie zog. Dan läßt sich kurz sagen, daß jest die Chemie, als ein an sich unn ber Peitkunde gesonderter Theil des Wissens, mehr für biese leistete, als es der Fall war zu der Zeit, wo die Chemie wesentlich in ihrer Anwendung auf die Heilkunde und als Grundluge der letteren aufgefaßt und betrieben murbe (vgl. S. 25 ff. und (3)); aber zu weit murbe es führen, auch nur burch Erin= urrung an wenige Beispiele anzubeuten, wie die neuere Chemie der Medicin diese Vortheile gewährte: burch ihren Antheil un ber Grkenntniß, welche demische Vorgange und wie diese Vorgange in dem Organismus bei normalem Zustande besselben natt haben, und wie sie bei gewissen Krankheiten abgeändert sind, durch die Darbietung von Hülfsmitteln für die Diagnose ber didrung normaler Functionen, burch die Erbringung bes be-Rimmteren Nachweises, was eigentlich in den von der Natur nebotenen Heilmitteln (Mineralquellen z. B.) Heilmirkenbes sei, burch Abscheidung bes in bestimmter Richtung Heilkräftigen von ben Substanzen, mit welchen zusammen es die Natur entstehen läßt, und die Ermöglichung, jenes für sich und unter zuverlässigerer Berechnung des Resultates seinen Einfluß auf den Organismus äußern zu lassen, und endlich burch bie kunstliche Hervorbringung einer großen Anzahl kräftigst wirkenber Seil= mittel.

Unbefriedigt lassen solche Hinweisungen, was Alles für eine vollständigere Berichterstattung über die stets größere Wichtigkeit gewinnenden Beziehungen der Chemie zu anderen Dissciplinen und die Anwendungen der ersteren in den letzteren darzuslegen wäre und hier nicht dargelegt werden kann; unbestiedigt läßt eine solche Reihensolge von Capitelsleberschriften, zu welchen jegliche Aussührung des zugehörigen Inhaltes sehlt. An Ginisges wenigstens von Dem habe ich hier zu erinnern, was eine genügende Besprechung der wichtigeren Arbeiten innerhalb der zwei großen Abtheilungen der reinen Chemie: der unorganischen und derorganischen Chemie zu brinzen hätte.

Die Fortschritte in der Erkenntniß der unzerlegbaren Subzitanzen habe ich S. 207 ff. zusammengestellt, und der S. 300 ff.
iversuchten lebersicht über die hauptsächlichsten Erweiterungen
zbes chemischen Wissens seit Lavoisier die 1810 habe ich
S. 441 ff. die Aufzählung einiger bedeutenderen Entdeckungen
und Untersuchungen auf dem Gebiete der unorganischen Chemie
in der Zeit von 1810 bis 1840 folgen lassen. Hieran schließt sich an, was von wichtigeren Arbeiten, welche der unorganischen Chemie zugerechnete Gegenstände behandelten, ich hier hervorsheben dars.

Die den Sauerstoff betreffende Kenntniß wurde wesentlich bereichert durch die Bekanntschaft mit der als Dzon bezeichneten Modification dieses Elementes; Schönbein lenkte 1840 die Aufmerksamkeit der Chemiker auf diesen Körper, welchem er bamals die demselben seitdem gelassene Benennung gab und bessen Erforschung nach allen Richtungen hin er sich von jener Zeit an zur Aufgabe stellte und beharrlich fortsetzte; unter ben zahlreichen Arbeiten, welche zur Aufklärung ber chemischen Ra= tur dieser Substanz, ihrer Bildung und ihres Vorkommens, ihrer Wirkungsweise unternommen worden sind, mag hier nur gebacht werben der durch Marignac und durch de la Rive 1845 (hier murde nachgewiesen, daß das materielle Substrat in dem Dzon mit dem in dem gewöhnlichen Sauerstoff enthaltenen ibentisch ist), von Fremy und E. Becquerel 1852, von Houzeau seit 1855, von Andrews 1855, von Diesem und Tait seit 1857 veröffentlichten, welche die weiter gehenden Untersuch= ungen Einzelner der genannten Forscher und die bald sich an= schließenden von Babo, Soret u. A. einleiteten und vorbe= Welcher Zuwachs ber Einsicht in den Verbrennungs= proceß, die chemischen Vorgänge in Flammen, die bei der Ver= brennung verschiedener Körper hervorgebrachten Wärmeeffecte in der hier zu betrachtenden Zeit wurde, muß unbesprochen bleiben.

Gegen das Ende dieser Zeit, 1856 und 1857, lehrten die von Wöhler und H. Sainte=Claire Deville erhaltenen

Resultate bas bis bahin nur im amorphen Zustand erhaltene Bor auch krystallisirt kommen. — Doch schon vorher war in auffallendster Weise für ten Phosphor nachgewiesen worben, welche Verschiebenheiten — über die gewöhnlich die Annahme bimorpher Zustände ober bes krystallinischen und bes amorphen begleitenden hinaus — in den physikalischen Gigenschaften so= wohl als in dem chemischen Verhalten das nämliche Glement in berselben: ber starren Aggregatform zeigen kann; ber rothe Phosphor — bessen Bilbung schon früher beobachtet aber als bic eines Phosphororyds gebeutet worden mar — murbe von Berzelius bereits 1843 als eine von ber gewöhnlichen verschiebene Modification des Phosphors betrachtet, und die Richtigkeit dieser Ansicht murbe 1848 durch Schrötter außer Zweisel gesett, welcher bamals (spaterer Arbeiten Desselben über biesen Gegenstand nicht zu erwähnen) die Darstellung bes s. g. amorphen Phosphors in größeren Mengen und Genaueres über die Eigenschaften dieses Körpers bekannt werden ließ. Wie dieser Nachweis dazu beitrug, der vorher bereits in Angriff genommenen Untersuchung der verschiedenen Modificationen, in welchen bas nämliche Element existiren kann, weiteren Anstoß zu geben, kann ich hier für andere unzerlegbare Körper nicht verfolgen. Auch nur weniger Untersuchungen, welche bem über Phosphor= verbindungen vorher Bekannten erhebliches Neues zukommen ließen, kann ich hier gedenken: Wurt 1842 begonnener Arbei= ten über die unterphosphorige und die phosphorige Säure, der genaueren Unterscheidung der bereits von Graham mahrge= nommenen verschiedenen Modificationen metaphosphorsaurer Salze burch Mabbrell 1846, burch Fleitmann und Henneberg 1848 und durch ben Ersteren der Lettgenannten 1849, P. Thé= narb's 1844 und 1845 bekannt geworbener Untersuchungen über die Verbindungen des Phosphors mit Wasserstoff. Ebenso können von den vielen Arbeiten, welche über die ver= schiedenen Zustände bes Schwefels und über die Berbindungen desjelben ausgejührt wurden, nur wenige, die letzteren und na= mentlich die zunehmende Anzahl sauerstoffhaltiger Säuren des

Schwesels betreffende hier Erwähnung sinden; zu der unterschwestigen Säure und der Unterschweselsäure, welche in der früher besprochenen Zeit (vgl. S. 442) den längst bekannten: der schwestigen Säure und der Schweselsäure zugekommen waren, lehrten Langlois 1841 die dann als Trithionsäure benannte Säure, Fordos und Gélis 1842 die Tetrathionsäure, Waschenroder 1846 die Pentathionsäure kennen.

Was die weitere Erforschung salzbildender Elemente anbelangt, mag zunächst an Millon's 1842 und 1843 bekannt geworbene Untersuchungen über die Sauerstoffverbindungen bes Chlore, dabei über die Jolirung ber chlorigen Saure erinnert werben. Aus ben vielen Arbeiten, welche bas Job betrafen, und namentlich den von 1850 an so zahlreichen Angaben über bas Vorkommen bieses Elementes, auch aus ben auf bas Brom und die Verbindungen besselben bezüglichen hebe ich an dieser Stelle keine einzelne hervor; unter ben auf Erweiterung ber Kenntnisse über das Fluor hinzielenden Fremp's 1854 und in den folgenden Jahren veröffentlichte Untersuchungen, und daß 1858 Marignac's Forschungen über Fluor=Doppelsalze begannen, welche zunächst durch ben Nachweis bes Isomorphismus berartiger Verbindungen bes Siliciums mit ben entsprechenden bes Zinns zu ber Annahme bes richtigeren Aequivalentgewichtes für das erstere Glement entscheidend beitrugen und später noch so viele andere wichtige Resultate ergaben.

Was Orybationsstusen bes Stickstoffes betrifft, sei ber Darstellung ber wasserfeien Salpetersäure burch H. Sain tes Claire Deville 1849 gebacht; was unorganische Abkömmlinge bes Ammoniaks, ber von H. Rose 1834 und in ber nächstsolgenden Zeit ausgeführten Untersuchungen über Verbindungen bieses Körpers mit wasserfreien Sauerstoffsäuren. Damals wurden diese Substanzen als wasserfreie Ammoniaksalze, im Gegensaße zu den Salzen des unter Zutreten von Wasser zu dem Ammoniak entstehenden Ammoniumorydes (vgl. S. 460 f.), ausgesaßt, erst von 1847 an, wo Berzelius das s. g. wassers freie schweselsaure Ammoniak als aus Ammoniumoryd und einer

als Aminschwefelsäure benannten Säure zusammengesett trachtete, in einem den jetigen Vorstellungen näher kommenben Sinne. Ich kann hier für die unorganische Chemie die Erkenntniß der als Amidverbindungen bezeichneten Substanzen nicht specieller verfolgen, zu welchen Berzelius bereits 1832 bie bei Einwirkung von Alkalimetallen auf Ammoniakgas ent= stehenden s. g. olivenfarbenen Substanzen gezählt hatte, und in spärlicher Auswahl aus reicherem Material sei hier nur erinnert an Regnault's (1838) Versuche zur Darstellung folder Verbindungen durch die Einwirkung von, jest als Chloride von Säurerabicalen betrachteten Substanzen auf Ammoniakgas (für Amibe organischer Säuren war eine solche Darstellungsweise vorgezeichnet in ber 1832 burch Wöhler und Liebig bekannt geworbenen Bilbung bes Benzamids bei Ginwirkung bes Chlor: benzonls auf Ummoniakgas), an Gerhardt's (1846) Mittheilungen über die Phosphamide: an wenige Arbeiten, welche bazu, eine ganze Reihe weiter gehender einzuleiten, beitrugen. — Von anderen, Verbindungen des Stickstoffs betreffenden Untersuchungen finden hier noch die von Schrötter 1840 ausgeführten, 1841 bekannt geworbenen über die bei Ginwirkung von Ammoniakgas auf Metallverbindungen entstehenden Stickstoffmetalle (barauf, daß solche sich auch direct aus atmosphärischem Stickstoff und Metallen im Augenblicke der Itebuction ber letzteren aus ihren Oryden durch Glühen derselben mit Rohle bil= ben können, machte Wöhler seit 1849 aufmerksam) und bie von Fremy 1844 (in den folgenden Jahren ausführlicher) veröffentlichten über neue aus Sauerstoff, Schwefel, Wasserstoff und Stickstoff bestehenbe Sauren Erwähnung.

Bezüglich der verschiedenen Zustände des Siliciums, welches durch Berzelius 1824 als amorpher Körper abgeschieden worden war, brachten die von H. Sainte-Claire Deville 1854 und 1855 und namentlich die von Diesem in Gemeinschaft mit Wöhler 1856 ausgeführten Arbeiten erweitertes Wissen. Was über neue Siliciumverbindungen durch H. Buff und

Wöhler 1857 entdeckt und durch den Letteren 1858 weiter be= arbeitet wurde, gab den Ausgangspunkt ab für die außerhalb ber hier zu betrachtenden Zeit erlangte Erkenntniß, daß bas Silicium Verbindungen zu bilden fähig ift, welche den den or= ganischen zugerechneten bes Rohlenstoffs analog sind. Bon an= deren sich mit Verbindungen des ersteren Elementes beschäftigen= ben Forschungen ist im Vorhergehenden (S. 653) minbestens Einer, die Fluor=Doppelsalze betreffenden erwähnt worden. --Wöhler fand 1849, daß das bis dahin als metallisches Titan betrachtete Hohofenproduct eine Verbindung bieses Elementes sei, und erstreckte seine Untersuchung auch auf andere neue Titanverbindungen. — Bei ber Untersuchung von Mineralien, welche als mit dem Tantalit im Wesentlichen identisch angesehen worden waren, unterschied H. Rose 1844 von dem Tantal bas Niobium und von dem letteren 1846 bas Pelopium: mährend ber in ber nachfolgenden Zeit (in welcher auch, von 1846 an, R. Hermann sich mit ber Untersuchung von Gliebern ber jene Mineralien umfassenden Gruppe beschäftigte) burch Rose beharrlichst fortgesetzten Bearbeitung bes auf diese Körper Bezüg= lichen ergab sich ihm 1853, daß in den bisher als Niobium und Pelopium enthaltend unterschiebenen Verbindungen ein und bas= selbe Metall enthalten ist; die richtige Erkenntniß der Bezieh= ungen, in welchen diese beiderlei Verbindungen stehen, war in= bessen nicht mehr ihm vergönnt und sie wurde erst außerhalb der Zeit, auf welche diese Uebersicht zu beschränken ist (1865 burch Blomstrand und namentlich burch Marignac) erlangt.

Das Magnesium lehrte Bunsen 1852 burch electrolytische Ausscheidung aus dem Chlorid in größeren Mengen darstellen, und die Eigenschaften dieses Metalles wurden genauer bestimmt. An Mosander's Entdeckung der das Cer begleitenden Mestalle: des Lanthans und des Didyms wurde bereits S. 212 ferinnert, und diese Elemente und die Verbindungen derselben gaben bald den Gegenstand mehrsacher Bearbeitung ab, u. A. von 1848 an durch Marignac, von 1858 an durch Bunsen; an jenem Orte wurde auch an die Unterscheidung des Erdiums Ropp, Entwidelung der Chemte.

von dem Ittrium durch Mosander erinnert, aber auch die diese Metalle und ihre Berbindungen betreffenden weiteren Untersuchungen mit bem Nachweise, daß bas zuerft als ein mit ben eben genannten vorkommendes besonderes Element betrachtete Lerdium diefes nicht fei, konnen hier, schon als in eine spätere Beit Allend (Die von Bahr und Bunsen wurden 3. B. erft 1300 errentlicht), nicht genannt werben. 1841 fand Peligot, die der die dahin für metallisches Uran gehaltene Körper Uranerrent ift, und zeigte er, wie sich bas Uran im freien Zustanbe nachtfolgenben Jahre erstreckte sich Beröffentlichung seiner, die Kenntnisse über bas Uran und Die Berbindungen besselben berichtigenben und erweiternben Untersuchungen. Das Aluminium, welches Wöhler 1827 pulverformig, 1845 in Form von kleinen Metallkugeln erhalten hatte, nellte H. Sainte-Claire Deville von 1854 an, gleichfalls aus bem Chloraluminium mittelst eines Alkalimetalles, in größeren Mengen bar, und sein Verfahren ließ bieses Metall (für bessen Gewinnung seit 1854 noch anbere Reductions= methoben als benutbare angegeben wurden) zu einem in ber Technik Anwendung findenden werben. Verbindungen Chroms gaben Material ab für die Beschäftigung mit ber Frage, wie bei Körpern, die als aus den nämlichen Bestandtheilen nach benselben Verhältnissen zusammengesett zu betrachten waren, die Eigenschaften verschieden sein können, ba zu ber schon früher erlangten Bekanntschaft mit löslichem und unlöslichem Chrom= chlorid auch die mit ungleich gefärbten Chromopphalzen ber nämlichen Säure kamen (sie wurden u. a. burch Schrötter 1841, durch Fremy 1858 untersucht), aber in Specialitäten ein= gehend kann ich nicht barüber hier berichten; auf die Eristenz einer Ueberchromsäure machte Barreswil zuerst 1843 auf: merksam. Die so eben berührte Frage kam auch bei weiter gehenden Arbeiten über die Verbindungen in Betracht, welche die verschiedenen Mobificationen des Zinnorydes bilben konnen (bavon, wie für bieses Ornb gleiche Zusammensetzung bei ungleichen Eigenschaften erkannt murbe, mar bereits S. 449 unb 556

bie Rebe); an Fremy's 1844 und 1848 veröffentlichte Untersuchungen über die Zinnsäure und die Metazinnsäure ist hier zu erinnern, und Desselben in dem letteren Jahre bekannt geswordener Arbeit über die verschiedenen Modificationen der Anstimonsäure mag auch an dieser Stelle gedacht werden. Schon vorher, 1840, hatte Fremy die Existenz der Eisensäure kennen gelehrt. Die Wasserstoffverbindung des Kupfers entbeckte Wurt 1844.

Ich werde hier nicht die lange Reihe früherer Beobacht= ungen und Angaben aufzählen, welche die jest als ammoniakalische Robaltverbindungen benannten Substanzen betreffen; erst von 1851 an gewannen die letteren größere Wichtigkeit für die Chemiker, durch die von diesem Jahr an durch Genth (1857 gemeinsam mit Gibbs), burch Claubet, burch Fremy unb Andere veröffentlichten Untersuchungen und um ber Frage willen, wie die Constitution dieser Verbindungen zu beuten sei. selbe Frage lag vor bezüglich anderer salzartiger Verbindungen, bie burch bas Zutreten von Ammoniak zu einem Metallsalz ober weitere Umwanblung ber so sich bilbenben Producte ent= stehen und sich so verhalten wie einfachere Salze, in welchen an ber Stelle eines Metalles ein aus Metall, ben Elementen bes Ammoniaks und selbst noch Anderem zusammengesetzter Körper Derartige Verbindungen waren damals namentlich als von dem Platin sich ableitend bekannt. (Ueber die Entbeckung der verschiedenen, das Platin begleitenden Metalle murbe S. 213 berichket, und ich kann hier nicht noch einmal barauf zurückkommen, noch Osann's 1826 bis 1829 über Platinerze und barin enthaltene Metalle gemachte Mittheilungen C. Claus' 1844 bis 1863 veröffentlichte Forschungen über diese Metalle und beren Verbindungen besprechen, noch die zahlreichen anderen hierauf bezüglichen Arbeiten namhaft machen.) Für die Erkenntniß jener Platinverbindungen gab, mas Magnus 1828 über die Einwirkung des Ummoniaks auf Platinchlorur fand, ben Ausgangspunkt ab; baran schlossen sich bie 1838 burch Gros, 1840 und ausführlich 1844 durch Reiset, 1844 und

in ben folgenden Jahren durch Penrone, 1847 burch Raemsty, 1850 durch Gerhardt veröffentlichten Untersuchungen an. Die meisten unter den Namen dieser Forscher lassen ber Reihen nach ihnen bezeichneter Salze gebenken, und die einfache Zusammen= stellung der Namen genügt, an die Mannichfaltigkeit ber bei biesen Untersuchungen entbeckten Berbindungen zu erinnern. — Die Deutung der Constitution solcher Verbindungen wurde in sehr verschiedener Weise versucht. Berzelius betrachtete 1841 (vgl. S. 620 f.) solche Körper als Salze bes Ammoniaks bez.=w. bes Ammoniums, mit welchem in ihnen Metall und Anberes, auch die Elemente von Ammoniak selbst, unabscheibbar als Paarling vereinigt sei. Schon vorher hatte inbessen Graham bie Ansicht bargelegt, die aus 1 Aeq. Kupferchlorib und 1 Aeq. Ammoniak entstehende Verbindung sei als das Chlorid bes Cuprammoniums aufzufassen: eines Ammoniums, in welchem 1 Aeq. Wasserstoff durch 1 Aeq. Kupfer vertreten sei; und in anderen ammoniakalischen Rupferverbindungen nahm er gleich= falls bieses Cuprammonium, in ammoniakalischen Berbindungen des Quecksilbers ein in entsprechender Weise Quecksilber an ber Stelle von Wasserstoff enthaltendes Ammonium als Bestandtheil Diese Ansicht murbe zunächst wenig beachtet, auch fur bie an. ben Charakter von Salzen mit complicirt zusammengesetztem basischem Bestandtheil so bestimmt zeigenden Platinverbindungen nicht in Anwendung gebracht, bezüglich beren Constitution übri= gens noch andere Vorstellungen geäußert wurden, auf die, als weniger allgemein angenommen und später in ben Vorbergrund Getretenes nicht vorbereitend, ich hier nicht weiter eingehen kann. Eine solche Ansicht erwuchs aber später wieber bem Nachweis, daß in dem Ammoniak und in dem Ammonium Wasserstoff durch Anderes unter Fortbauer des Verbindungsvermögens der ersteren Körper vertreten sein kann. Darüber, wie bieser Nach= weis durch die Untersuchungen von Wurt und von Hofmann 1849 und in ben nächstfolgenden Jahren erbracht murde, habe ich später zu berichten. Gerhardt betrachtete 1850 bie s. g. Platinbasen als aus 1 ober 2 Aeq. Ammoniak burch bas Gin=

treten von Platin (mit verschiedenem Aequivalentgewicht in ver= schiedenen Reihen von Salzen) an die Stelle von Wasserstoff Hofmann legte 1851 in umfassenderer Weise hervorgehend. dar, wie der basische Bestandtheil der hier in Rede stehenden Platinverbindungen als metallhaltiges Animonium aufgefaßt werden konne, wie die Annahme eines solchen Ammoniums noch in anderen s. g. ammoniakalischen Metallverbindungen biese in einfacher Weise erfassen lasse und die Auffassung auch solcher hierher gehöriger Körper, welche 2 ober noch mehr Aeq. Stick= stoff enthalten, unter biesem Gesichtspunkte bei der Boraus= setzung möglich sei, daß das Ammonium selbst Wasserstoff in Ich brauche nicht noch be= bem Ammonium vertreten könne. sonders zu erörtern, von welcher Tragweite diese Vorstellungs= weise für die Formulirung der Salze der Platinbasen nicht nur und der von 1852 an untersuchten entsprechenden Verbindungen, welche bem Platin nahe stehende Metalle bilben konnen, sondern auch für die der s. g. ammoniakalischen Kobaltbasen und ihrer Salze und für die der ammoniakalischen Metallverbindungen überhaupt geworden ist; in etwas verschiebener Art, was ein= zelne Reihen hierher gehöriger Körper angeht, aber unter Fest= halten an demselben Grundgebanken murbe diese Vorstellungs= weise in der hier zu betrachtenden Zeit von Mehreren namentlich von Weltien 1856 — durchgeführt und gegen widersprechende Ansichten — so z. B. die von C. Claus 1854 und 1856 vorgebrachte, Berzelius' (vgl. S. 658) Paarlings= Theorie gewissermaßen umbrebenbe, nach welcher in s. g. am= moniakalischen Metallbasen passives Ammoniak mit als Base wirksamem Metalloryb vereinigt wäre — vertreten.

Wenn ich in dem Vorstehenden viele Arbeiten über wichtige Gegenstände aus dem Bereiche der unorganischen Chemie, viele und selbst bedeutende hierher gehörige Untersuchungen nicht außbrücklich in Erinnerung gebracht habe, so wird solche Mangelshaftigkeit in noch höherem Grade für das Nachstehende zu rügen
sein, wo ich Einiges, was auf das Vorschreiten in der Erkenntniß

organischer Verbindungen Bezug hat, übersichtlich zusamm

Welche Verbindungen als organische zu bezeichnen se was bezüglich der Zusammensetzung oder der Vildungen von anderen, von den unorganischen unscheibe: mehrsach hatte ich schon in dem Abschnitt über die Ewickelung der organischen Chemie dis gegen 1840 — so namslich S. 519 ff., 533 ff., 544 ff. — früherer Ansichten hierigu gedenken, und auch bereits (vgl. S. 527) Dessen, was vorher ausgerichtete und lange beibehaltene Scheidewand zwissolchen organischen Substanzen, die dem Pflanzenreiche, und chen, die dem Thierreich angehörig seien, fallen ließ. Auf dangelegte ist hier nicht noch einmal zurückzukommen, am Einzelnes aus Dem, bessen ausführlichere Besprechung vausgegangen ist, habe ich einiges Diesem zur Vervollskändige Dienende anzuknüpfen.

In einer eigenthümlichen, im Allgemeinen nur burch Lebenskraft und nicht burch chemische Kunst hervorzubringen Weise der Vereinigung elementarer Atome zu organischen V bindungen glaubten Viele, Berzelius voran, bas für letteren Charakteristische zunächst nach ber Ginführung atomistischen Theorie in unsere Wissenschaft sehen zu soll Dann trat unter ben verschiedenen auf die Constitution die Verbindungen bezüglichen Vorstellungen namentlich die in t Vorbergrund, daß in den organischen Substanzen Atomgrupp s. g. zusammengesette Madicale, in ähnlicher Weise enthals seien, wie elementare Atome, unzerlegbare Radicale, in den u organischen. Als in die Zusammensetzung ber organischen Si stanzen eingehend war frühe der Kohlenstoff erkannt; ich ho S. 520 noch einmal baran zu erinnern gehabt, daß sch Stahl's Betrachtung eines Gehaltes an Phlogiston als etw für solche Substanzen Nothwendigen auf einen Kohlenstoffgeh gebeutet werben könne, und S. 521 war anzugeben, in welch Weise Lavoisier von bem Kohlenstoff als einem in berartig Substanzen enthaltenen Elemente sprach. Da wurde auch t ١

Wasserstoff als ein in die Zusammensetzung ber vegetabilischen und ber animalischen Substanzen eingehenbes Element genannt, und die Ansicht, daß auch er für die Bilbung solcher Substanzen nothwendig sei, erhielt sich lange; noch 1837 gab ihr Ber= zelius in seinem Lehrbuch ber Chemie Ausbruck: Rohlenstoff und Wasserstoff seien Bestandtheile aller organischer Körper. Wenn in späterer Zeit das Vorhandensein des Kohlenstoffs in allen organischen Körpern nicht immer besonders hervorgehoben wurde, so war es boch wie Selbstverständliches ober allgemein Bekanntes vorausgesett; so z. B. wo Liebig (vgl. S. 576) bie organische Chemie als bie Chemie ber zusammengesetzten Radicale hinstellte, ohne hinzuzufügen: ber kohlenstoffhaltigen, war boch aus dem unmittelbar Folgenben zu entnehmen, baß die hier in Betracht kommenden Körper kohlenstoffhaltige seien. Aber keineswegs murben alle Verbindungen bes Kohlenstoffs den organischen zugerechnet; biejenigen, in welchen neben Rohlenstoff nur noch Ein anderes Element enthalten ist, und die= jenigen, beren Verhalten bie Unnahme binarer Zusammensetzung als eine unabweisbare erscheinen ließ, wurden der unorganischen Chemie zu einer Zeit zugetheilt, in welcher man (vgl. S. 533 und S. 545) für die Producte der organischen Natur Zu= sammensetzung aus minbestens brei Elementen und solche Zu= sammenfügung bieser, baß sie nicht zu zwei naheren Bestandtheilen geordnet seien, annahm. Da wurden also z. B. (für einzelne solche Körper war Dessen schon wiederholt zu gebenken) die Verbindungen des Kohlenstoffs mit Sauerstoff, die länger bekannten einfacheren Rohlenwasserstoffe, bas Cyan und die Verbindungen besselben u. a. als unorganische Körper betrachtet. Später ließ man einzelne Rohlenstoffverbindungen, auch wenn nur noch Ein anderes Element als mit dem Kohlenstoff in ih= nen vereinigt nachgewiesen wurde, (z. B. gewisse atherische Dele; vgl. S. 545 f.) boch ba, wo man sie nach ihrer Bildungsweise hin= gestellt hatte: in der organischen Chemie; während andere solche Verbindungen (z. B. die masserfrei gebachte Oralsäure und da= mit auch bas Hybrat und bie Salze berselben) auf Grund bes=

selben Nachweises (vgl. S. 545) aus ber organischen Chemie heraus und in die unorganische zu nehmen von einigen Chemikern als das Richtigere angesehen wurde, dem Urtheil and berer entgegen, die auch hier ein Belassen nur in Organismen oder aus anerkannt organischen Substanzen sich dilbender Körper in der organischen Chemie für das Angemessene hielten. Dabei erkannten die Ersteren doch an, daß in ihrer Classisication zu den unorganischen gerechnete Berbindungen nach ihrem Berhalten den organischen näher stehen, und eine sichere Unterscheidung oder auch nur conventionelle Uebereinstimmung in Beziehung darauf, welche Körper der einen und welche der anderen von den beiden großen Abtheilungen der Chemie zuzuweisen seinen, war gegen die Mitte unseres Jahrhunderts noch nicht gewonnen.

Eine ber jest angenommenen Grundlage für bie Abgrenzung ber organischen Chemie entsprechenbe Auffassung wurde boch schon in ber so eben angebeuteten Zeit vorgebracht. Gerharbt meinte 1844 in seinem Grundriß ber organischen Chemie: alle organische Verbindungen ohne Ausnahme Kohlenstoff ent= halten, so könne man die organische Chemie die Chemie bes Kohlenstoffs nennen, und 1848 in seiner Einleitung in das Studium der Chemie: der Kohlenstoff bilde eine sehr große Zahl von Verbindungen, die unter ber gemeinsamen Bezeichnung ber organischen Substanzen bekannt seien. Der in solcher Weise ber organischen Chemie zuerkannte Umfang schien indessen damals L. Smelin hob 1847, ben Meisten ein allzu großer zu sein. als er die Veröffentlichung seines Handbuches der organischen Chemie begann, gleichfalls hervor, daß der Kohlenstoff das ein= zige wesentliche, weil nie fehlende Element in den organischen Substanzen sei, und in so fern könne man diese schlechthin befiniren als die Verbindungen des Kohlenstoffs; aber das Atom= gewicht des letteren Elementes noch 6mal so groß setzend als das des Wasserstoffs hatte er auch als diese Substanzen aus: zeichnend zu betonen, daß die kleinsten Theilchen derselben alle zwei ober mehr Atome Kohlenstoff enthalten, und organische

Verbindungen seien also alle einfache (d. h. nicht aus anderen Verbindungen zusammensethare) Verbindungen, welche mehr als 1 At. Kohlenstoff enthalten. Wie es zur Anerkennung kam, daß das Atomgewicht des Kohlenstoffs doppelt so groß zu setzen sei, als es hier noch augenommen war, habe ich in dem folzgenden Abschnitte darzulegen; damit wurde auch die Scheidezwand hinfällig, welche Smelin noch zwischen unorganischen und organischen kohlenstoffhaltigen Körpern aufrecht halten zu sollen geglaubt hatte.

Schon vorher mar ein anberes Merkmal als unzulässig er= kannt worden, auf welches behufs der Unterscheidung dieser beiben Classen von Verbindungen in früherer Zeit großes Ge= wicht gelegt gewesen war: daß im Allgemeinen die als organische zu bezeichnenden Verbindungen unter dem Ginflusse ber Lebens= kraft in Organismen gebilbet werben und nur die unorganischen aus ben Elementen ober aus unorganischen Substanzen kunftlich zusammengesetzt werden können. Was hierauf Bezügliches auch wieder schon von Stahl angebeutet mar, mas bann in ber Richtung, die Demarcationslinie zwischen ben beiden großen Abtheilungen der Chemie zu ziehen, von Berzelius und Un= beren ausgesprochen murbe, mar bereits wiederholt, so S. 520, 533, 546, in Erinnerung zu bringen, und S. 546 auch, welche Aussicht auf künstliche Hervorbringung solcher Substanzen, die bis dahin als nur bei dem Lebensprocesse sich bilbende angesehen waren, durch Wöhler's Darstellung des Harnstoffs aus Cyansaure und Ammoniat 1828 eröffnet wurde. Zu ber schon burch Scheele gewonnenen Erkenntniß der Bilbung einer solchen Verbindung, die wir jest als eine des Cyans bezeichnen, aus Salmiat, Kohle und kohlensaurem Kali in hoher Temperatur hatte Clou et 1791 die der Bildung einer derartigen Verbindung aus freiem Ammoniak und Kohle gefügt, und die Möglichkeit, eine Cyanverbindung aus unorganischen Körpern entstehen zu lassen, schien zu ber Zeit von Wöhler's Entbeckung Vielen auch bafür zu sprechen, daß bas Epan zu den unorganischen

Körpern zu rechnen sei (baß selbst freier Stickstoff unter gewissen Umständen zu Eyan umgewandelt werden könne, gab Dessfosses 1828 an, zeigte Fownes 1841 und setzen Bunsen und Playsair 1845 und unter Wöhler's Leitung 1851 ansgestellte Versuche außer Zweisel). Bald nach dieser Entdeckung wurde auch die Bildung von Ameisensäure aus einer Eyanzverdindung aufgesunden: nachdem Döbereiner schon 1819 die Zersehung des ameisensauren Ammoniaks zu Blausäure und Wasser beobachtet hatte, lehrten Pelouze 1831 und Seiger 1832 die Bildung von Ameisensäure und Ammoniak aus Blaussäure und Wasser kennen.

Aber andere Beispiele kunstlicher Darstellung organischer Verbindungen von den Elementen derselben aus murben auch noch bekannt: gleichfalls unzweifelhaft organischer und babei besser charakterisirter, als die bei ber Entwickelung von Basserstoff= gas mittelst kohlehaltigen Gisens bas Gas verunreinigende Substanz ober die (nach Berzelius' Wahrnehmung 1810) bei ber Einwirkung von Säuren auf Gußeisen zum Vorschein kommenbe moberartige Materie ober einige andere Körper, die als wohl zu ben organischen gehörenbe man schon früher aus Glementen ober boch aus unorganischen Substanzen hervorgebracht hatte. Wie wichtig waren auch in dieser Beziehung die von Kolbe 1845 veröffentlichten Untersuchungen über die Berbindungen, welche aus den Producten der Einwirkung von Chlor auf Schwefelkohlenstoff zu erhalten sind, wo die Möglichkeit nach= gewiesen wurde, von dem Schwefelkohlenstoff ausgehend einerseits zu der damals als Methylunterschwefelsäure benannten Saure (ber methylichmefligen ober Sulfomethylsaure), anberer= seits zu ber Essigsäure und mas baraus noch weiter entstehen kann zu gelangen. Und wie weit gehende Resultate ber Syn= these organischer Substanzen wurden nachher noch erhalten, na= mentlich bei Berthelot's beharrlich und erfolgreich in dieser Richtung ausgeführten Untersuchungen, von welchen nur ein kleiner Theil der Zeit angehört, auf deren Betrachtung ich mich hier zu beschränken habe: die Umwandlung bes Kohlenorydes

Ienwasserstoffe aus ameisensaurem Salz und aus Schweselkohlensstoff, mit dem Nachweis der Möglichkeit, aus solchen von den Elementen aus zusammengefügten Kohlenwasserstoffen durch Behandlung derselben mit eben so zusammensesbaren Substanzen zu Alkoholen und was aus diesen entstehen kann zu gelangen, und in den folgenden Jahren die an diese Arbeiten sich ansichließenden und die Ergebnisse derselben noch weiter erstreckenden Forschungen.

Mehr als diese Andeutungen darf ich hier nicht geben, wo ersichtlich zu machen ware, wie bas frühere Dogma als unhaltbar erkannt wurde, daß im Allgemeinen die Hervor= bringung organischer Substanzen ber lebenben Natur vorbe= halten, der Aufbau solcher Substanzen aus ihren Elementen burch chemische Kunst unmöglich sei. Noch 1837 hatte Ber= zelius in seinem Lehrbuch im Hinblicke barauf, wie wenige solche Substanzen entstehen zu lassen die Chemie zu jener Zeit vermochte, sein Urtheil bahin abgegeben: wenn man auch in Zukunft eine größere Zahl berartiger Producte aus rein un= organischen Körpern und mit einer ber ber organischen ent= sprechenden Zusammensetzung barzustellen lernen sollte, so sei boch biese unvollständige Nachahmung der Natur immerhin allzu unbebeutend, als daß man überhaupt hoffen dürfe, organische Verbindungen kunstlich hervorbringen und so, wie es für unorganische meistens möglich sei, die Analyse burch die Synthese zu bestätigen. Mit Laurent, welcher 1836 die Hülfsmittel ber Chemie als wesentlich in ber Richtung wirkend ansah, daß durch sie im Gegensate zu bem von ber Natur in den Pflanzen Bewirkten die Rohlenstoff und Wasserstoff enthaltenden Verbind= ungen (so wurden auch von ihm noch die organischen charakteri= sirt; vgl. S. 661) zu immer einfacheren Berbinbungen umge= änbert werben, — mit Laurent in Uebereinstimmung außerte sich auch Gerhardt 1842, daß die Chemie zerlegend, Analyse, und nur die Lebenskraft burch Synthese operire. Schon auf Grund solcher Erweiterungen bes Wissens, wie bie im Vorhergehenden besprochenen waren, — und wie bebeutenbe haben an sie sich seitdem nach den verschiedensten Richtungen hin angeschlossen —: schon auf Grund dieser Erweiterungen des Wissens war die Auffassung aufzugeben, daß die Shemie höchstens ausnahmsweise eine und die andere organische Verbindung von den Elementen aus zusammensehen könne, übrigens auf Umwandlungen solcher durch die Lebenskraft hervorgebrachter Verbindungen unter einander und namentlich auf die Zurückstührung derselben auf einfachere angewiesen sei; die Möglichkeit der Synthese war für so viele und so wichtige organische Verzehlndungen nachgewiesen, daß sie mindestens für die Mehrzahl der der organischen Chemie zuzuzählenden Substanzen als wahrscheinlich anzuerkennen war.

Aber welche merkwürdige Umwandlungen organischer Substanzen unter einander lernte man auch in der hier zu be= trachtenden Zeit kennen: von dem grauen Alterthume her bekannte, wie die des Weines zu einer geistigen Flüssigkeit und dieser in Essig, ober nachher, zu angebbarer Zeit nachgewiesene, wie die des Zuckers zu der im Sauerklee sich bildenden Saure (Scheele 1784, vgl. S. 80) ober die des Stärkmehls zu Zucker (G. S. C. Kirchhoff 1811), an Wichtigkeit nicht über= treffende, aber diesen bereits geläufig gewordenen und deßhalb nicht mehr als wunderbar betrachteten gegenüber zu ber Zeit ihrer Entbeckung doch ein fast noch größeres Interesse bietenbe. So, um schon an dieser Stelle nur einige solche, oft hervorgehobene Uniwandlungen namhaft zu machen, welche verhältniß= mäßig frühe nach ber Bilbung ber Ameisensäure aus ber Wein= säure (Döbereiner 1822, vgl. S. 527; Derselbe gab 1832 die Darstellung ber ersteren Säure aus Zucker an) und der, boch auch hier wieder in Erinnerung kommenden Ueberführung ber Cyansaure in Harnstoff (Wöhler 1828, vgl. S. 663) gefunden wurden: die Umwandlung der Harnsäure zu Harnstoff und der in der Allantoisflüssigkeit der Kuh vorkommenden eigenthumlichen Substanz (Wöhler und Liebig 1837), die bes in ber

Weibenrinde enthaltenen Salicins zu dem flüchtigen Dele der Blüthen der Spiraea ulmaria (Piria 1838), die einer fetten Säure zu Bernsteinsäure (was Bromeis 1840 außer Zweifel sette), die des Kartoffelsuselöles zu der in der Baldrianwurzel sich bildenden Säure (Dumas und Stas 1840), die des Juckers zu Buttersäure (Pelouze und Gelis 1843). Viele andere, gleich merkwürdige Umwandelungen sinden noch in dem Folgenden Erwähnung, wenn auch nicht für alle dis zu der hier mir gesteckten Grenze: dis zu 1858 etwa realisirte eine irgend vollständigere Uebersicht gegeben werden kann.

Ein großer Theil bieser Umwandlungen stand bamit in Einklang, wie um 1840 (vgl. S. 655) gerabe bezüglich ber organischen Substanzen Laurent die Chemie als complicirtere Verbindungen zu einfacheren abandernb, Gerhardt im Gegen= sate zu ber synthetischen Wirkungsweise ber Lebenskraft bie ber Chemie als die analytische hingestellt hatte. Ihrer alten Bezeichnung als Scheibekunst entsprach die Chemie in den zahl= reichen Fällen, wo sie eine organische Substanz spaltete und, was ba als ein Theil bes in ber ursprünglichen Verbindung Enthaltenen von Anderem getrennt wurde, wiederum in der Form einer organischen Verbindung zur Ausscheidung kommen ließ. — Dahin gehörte z. B. die Hervorbringung bes Alkohols aus Bucker bei ber geistigen Gahrung, in Beziehung auf welche ber früher schon (vgl. S. 524 f. u. 544) erlangten Erkenntniß bes Vorganges jest namentlich Bestrebungen sich anschlossen, über die Wirkungsweise ber Hefe eine genauere Ginsicht zu ge= winnen; mas 1837 Cagniard be la Tour, Küting, Schwann barüber feststellten, daß die Hefe ein pflanzlicher Organismus sei, wie der Lettere namentlich die Gahrung einer Flüssigkeit mit der Entwickelung von Organismen in ihr Zusammenhang brachte, wie Liebig 1839 die Gährung nicht als direct durch die Entwickelung von Organismen bedingt, sondern als einen speciellen Fall ber Uebertragung der chemischen Bewegung von einem in Zersetzung begriffenen Körper auf einen bis dahin noch unzersetten auffaßte, wie Pasteur von

1858 an die entgegenstehende Ansicht vertrat und außerdem die neben Rohlensäure und Alkohol bei ber Gährung bes Zuckers sich bilbenben Substanzen vollständiger kennen lehrte (in ber Auffindung der Bernsteinsäure unter diesen Producten war ibm C. Schmibt bereits 1847 vorausgegangen), - Dessen zu er= mahnen ist boch nur in ungenügenber Weise gang wenige, wenn auch wohl hauptsächliche Momente ber Erinnerung baran hervorheben, wie mannichfaltige Erklärungen ber geistigen Gährung aufgestellt und bis in die lettverflossenen Jahre discutirt, wie zahlreiche Arbeiten über die Gährung und die Fäulniß über= haupt in ber uns näher stehenben Zeit ausgeführt worben sinb. Dahin gehörte bie Hervorbringung ber Substanzen, welche aus der Verseifung von Fetten resultiren: bei bem Proces, welchen Chevreul's classische Arbeiten klar werben ließen, auf die in der vorausgegangenen Betrachtung der Ausbildung ber organischen Chemie im Allgemeinen bis gegen 1840 hin bereits (S. 541) Bezug zu nehmen unumgänglich mar. — Dahin gehörte die Hervorbringung organischer Verbindungen aus Rörpern, welche neben ben ersteren eine zuckerartige Substanz bei passend bewirkter Spaltung zum Vorscheine kommen lassen (unter ber Bezeichnung ber Glucosamide faste Laurent 1852 diese jest gewöhnlich als Glucoside benannten Körper zusammen). Als das erste Beispiel einer unter Ausscheidung von Zucker zerfallenden Verbindung wies 1837 Wöhler und Liebig's Untersuchung das (1830 durch Robiquet und Boutron-Charlard entbeckte) Amygbalin nach. Dann kam 1838 Pi= ria's erste Arbeit über bas (1830 von Lerour entbeckte, zu= nachst namentlich von Braconnot untersuchte) Salicin und bie Umwandlungsproducte besselben, und die nun besonders von Liebig hervorgehobene Betrachtung des ersteren Körpers als eines der Spaltung zu Zucker und einer anderen organischen Substanz fähigen fand ihre Bestätigung, zugleich mit ber Berichtigung ber für die da in Betracht kommenden Berbindungen anzunehmenben Zusammensetzungsverhältnisse und ber genaueren Erforschung der Metamorphosen des Salicins, durch Piria's

1843 und 1845 veröffentlichte Arbeiten. Und auch noch im Jahre 1838 wurde die immer noch kleine Gruppe solcher Körper durch Staß' Untersuchung des (1835 von de Koninck ents beckten) Phlorizins etwas vergrößert. Dann aber mehrte sich die Anzahl bekannter berartiger Körper rasch, und von einer weiteren Bersolgung muß ich hier abstehen, wie dis zu Piria's 1852 und 1855 bekannt gewordenen Arbeiten über daß (von Braconnot 1830 aufgefundene) Populin und weiterhin der oder jener Körper als eine zu Zucker und einer anderen ors ganischen Substanz spaltbare Berbindung nachgewiesen wurde; habe ich doch ohnehin in dem Vorhergehenden der Bersuchung zur Erinnerung an Einzelheiten mehr nachgegeben, als für diese Uebersicht zulässig ist.

Was in der Erkenntniß solcher Umwandlungen geleistet murbe, wie die so eben bem Gebächtniß zurückgerufenen maren: es entsprach ber Auffassung, daß die chemische Kunst wesentlich ben Uebergang complicirterer Verbindungen in einfachere zu be= wirken vermöge. Organische Substanzen konnte man burch solche Kunst zersetzen zu Körpern, bie ben unorganischen zu= gezählt wurden: burch hohe Temperatur z. B., burch Ver= brennung, ober burch die Behandlung mit kräftigen Agentien wie bei ber S. 543 erwähnten Zersetzung ber Oralsäure, ber Ameisensäure mittelst Schwefelsäure; ober man konnte or= ganische Substanzen künstlich zu Anderem werben lassen in ber Art, daß die Abanderungsproducte wiederum aber einfachere organische Substanzen waren — die Bemessung ber relativen Einfachheit richtete sich schon frühe banach, wie viele Rohlenstoff= atome man als in einem kleinsten Theilchen ber Substanz ent= halten anzunehmen habe —, ober so, daß neben solchen ein= facheren organischen Substanzen Körper auftraten, die wie auch etwa frei werbende unzerlegbare zu den unorganischen gerechnet wurden: so z. B. bei zahlreichen Orybationen mittelst Salpeter= säure ober ber Behandlung vieler organischer Verbindungen mit Ralihybrat in ber Hitze (wie häufig auch hier Oralsäure als Einwirkungsproduct entsteht, lehrte Gan-Lussac 1829 kennen),

ober bei ber trockenen Destillation organischer Verbindung überhaupt, namentlich auch bei ber von Salzen organischer Säuren (barüber, wie lange man bas Aceton als eine im oben angegebenen Sinne im Vergleiche zu ber Essigsaure einfachere Verbindung betrachtete, habe ich in bem folgenden Abschnitte zu berichten) und bei ähnlichen Processen, ober bei ber Ginwirkung Wasser zum Austreten bringenber Agentien (auch barüber, wie lange der Aether als einfach in solcher Weise aus dem Alkohol sich ausscheibend angesehen wurde, werbe ich in bem folgenben Abschnitte zu berichten haben) u. A. — Aber ich will nicht weiter gehen in der Aufzählung verschiedener Reactionen und der Hinweisung auf die früheren Ansichten über die Beziehungen zwi= schen einzelnen Körpern, um erseben zu lassen, in wie zahlreichen und mannigfaltigen Fällen die Abänderung complicirterer organischer Verbindungen zu einfacheren als bas von ber Chemie zu Leistende bastand ober aufgefaßt murbe; und mas die Vorstellung betrifft, daß in umgekehrter Richtung zu wirken ber Lebenskraft vorbehalten sei, will ich auch zu bem S. 665 An= geführten hier nur noch Eines hinzufügen. Liebig unter= schied 1839 für die Verbindungen der organischen Chemie zweierlei sich entgegengesetzte Arten von Erscheinungen: die Entstehung von neuen Körpern durch Umsetzung ber Elemente mehrerer Atome einfacherer Verbindungen und Vereinigung zu einem Atom einer höheren Ordnung — Das brucke, bemerkte bazu Berzelius 1840, mit wenigen Worten aus, was bei ben Processen in der lebenden Natur vorgehe —, und das Zerfallen zusammengesetzter Atome einer höheren Ordnung in zwei oder mehrere minder complexe Atome einer niederen Ordnung, Folge einer Aufhebung des Gleichgewichtes in der Anziehung ihrer Glemente, wo die Storung biefes Gleichgewichtes veranlaßt werden könne durch Wärme ober durch die Einwirkung anderen Körpers in Folge der von ihm ausgeübten Verwandt= schaft ober durch den Einfluß eines in einer Metamorphose begriffenen Rörpers.

Außer berartigen künstlichen Umwandlungen organischer

Berbindungen unter einander: daß aus complicirter zusammen=
gesetzten einfachere entstehen, waren jedoch auch mannigsaltige
solche bekannt, bei welchen mindestens die Anzahl der in einem kleinsten Theilchen der resultirenden Verbindung anzunehmenden Kohlenstoffatome noch die nämliche ist wie dei der ursprüng=
lichen, und dazu wurden dalb zunehmend solche erkannt, bei
welchen sogar diese Anzahl eine größere wird.

Unter ben Umwandlungen einer organischen Substanz in eine andere, in deren kleinsten Theilchen dieselbe Anzahl von Rohlenstoffatomen enthalten sei wie für die erstere, entsprechen bie am Frühesten etwas genauer untersuchten gleichfalls ber Ansicht, daß die Kunst eine Abanberung nach bem Ginfacheren Für Diejenigen, welche in dem Alkohol und in hin bewirke. ber Essigsaure gleich viele Kohlenstoffatome annahmen, war bie lettere Verbindung, als s. g. wasserfreie betrachtet, eine ein= fachere: eine kleinere Zahl elementarer Atome in ihrem kleinsten Theilden einschließende, als die erstere (vollends bann, wenn man die Berzelius'schen Atomgewichte, H:O=0.5:8, anerkannte), und in bemselben Sinne mar bei Annahme von gleich viel Kohlenstoffatomen in dem Alkohol und in dem Aether Daß bei . ber lettere als die einfachere Verbindung anzusehen. solchen Umwandlungen sich andere elementare Atome als die bes Kohlenstoffs, bie im Wasser enthaltenen z. B., von ber ursprünglichen Verbindung abscheiben, war eine für viele Fälle wahrscheinlich bunkenbe Vermuthung (vor besserer Erkenntniß ber Zusammensetzung ber betreffenden Substanzen murbe z. B. auch vermuthet, die Umwandlung bes Stärkmehls durch ver= bunnte Schwefelsaure zu einer gummiartigen Substanz und zu Bucker beruhe auf Wasserentziehung); und baß babei auch gewisse elementare Atome, d. B. bes Sauerstoffs, zutreten können, stand außer Zweifel. Doch konnten die in solcher Weise aus organischen Verbindungen sich bilbenden organischen Substanzen als im Vergleiche zu ben ersteren einfachere auch in bem Sinne betrachtet werben, daß sie ben unorganischen näher stehen: sie wie diese unfähig seien, kunftlich wieber in die ersteren Verbind=

ungen übergeführt zu werben; aus der Essigsäure, dem einmal ausgeschiedenen Aether vermochte man z. B. nicht wieder Alkohol entstehen zu lassen.

Was die einzelnen Reactionen angeht, burch welche man zunächst organische Verbindungen zu solchen, für beren Kleinste Theilchen ber nämliche Gehalt an Kohlenstoffatomen anzunehmen war wie für die der ersteren, umwandeln konnte, so muß ich barauf verzichten, eine irgend vollständigere Zusammenstellung zu geben. Ausscheibung ber Elemente bes Wassers in bem Verhältnisse, wie sie bieses bilben (was namentlich frühe für die schon oft, u. a. S. 531 besprochene Ueberführung bes Altohols in Aether als statthabend angesehen wurde), Entziehung eines Elementes (z. B. von Wasserstoff bei der Ueberführung bes Alkohols in Albehyb, wie Liebig 1835 nachwies), Zutreten eines Elementes (bes Sauerstoffs z. B. bei bem Uebergang bes Albehybs in Essigsäure, ober bes Chlors zu bem ölbilbenben Gas bei ber länger schon bekannten Bilbung einer öligen Flus= sigkeit aus diesem), ober bas gleichzeitige Statthaben mehrerer solcher Vorgange: Das mögen wohl einige wichtigere unter ben Reactionen sein, deren für eine solche Zusammenstellung hier zu gebeuten mare.

Aber was Alles von Kenntnissen bezüglich solcher Umwandlungsprocesse kam bann noch den zunächsterwordenen hinzu! Bon 1834 an wurden die auf Substitution, namentlich
bes Chlors und ähnlicher Elemente an die Stelle von Wasserstoff beruhenden Umwandlungen erforscht; wie Dumas und
Laurent nach dieser Richtung in der Erweiterung unseres Wissens
voranschritten, welche Arbeiten Anderer außer denen der erstgenannten Chemiker als vorzugsweise zur Begründung der neuen
Lehre beitragend von Bedeutung waren und welchen Widerspruch
diese ersuhr, habe ich S. 603 ff. besprochen und an dieser Stelle
nicht noch einmal darauf einzugehen. Erwähnt wurde auch
schon S. 622, daß Welsens 1842 die Bekanntschaft mit
dem sog. Rückwärts-Substituiren: Chlor durch Wasserstoff zu
ersehen, einleitete; der da gemachten Wahrnehmung, daß Ka-

lium bei Anwesenheit von Wasser in dieser Richtung wirken fann, fügte Rolbe 1845 die hinzu, baß auch ber burch Glectro= bes Wassers aus diesem auszuscheibenbe Wasserstoff lyse solche Wirkung hervorbringen kann, und dann mehrte sich die Renntniß ber Verfahren zum Rückwärts-Substituiren, nament= lich 1857, wo Berthelot die Resultate der von ihm hierüber angestellten Versuche veröffentlichte. — Gleichfalls in bem Jahre 1834 brachte Mitscherlich zur Beachtung, daß die Schwefel= fäure und die Salpeterfäure mit organischen Substanzen unter Ausscheidung von Wasser eigenthümliche Verbindungen bilden können, in welchen biese Sauren nicht mehr so wie in Salzen derselben die sie auszeichnenden und ihre Ausscheidung ermög= lichenben Eigenschaften besitzen. Einige solche, aus ber Gin= wirkung der genannten Säuren auf organische Körper resul= tirende Verbindungen waren allerbings schon vorher bekannt gemesen: die aus Weingeist und Schwefelsaure entstehende, jest als Aethylschwefelsäure bezeichnete, die aus Indigo, Seibe u. A. bei Behandlung mit Salpetersäure entstehenbe, jest als Pikrin= fäure bezeichnete z. B., und sie waren auch schon als aus or= ganischer Substanz und ber zu ihrer Darstellung angewenbeten Säure ober einer niebrigeren Oxybationsstuse bes in bieser Saure enthaltenen unzerlegbaren Radicals bestehend betrachtet worben. Größere Aufmerksamkeit wurde jedoch von 1834 an ben Verbindungen zugewendet, beren Atome, wie Mitscher= lich ba barlegte, ganz besonderer Art seien: Berbindungen, welche — wie z. B. die aus Benzol und Sauerstoffsauren sich bilbenben — aus zwei Substanzen unter Austreten von Wasser mit so inniger Vereinigung entstehen, daß die Wiederausschei= dung der zu ihnen zusammengetretenen Substanzen nur selten gelinge; bas Sulfobenzib und bas Nitrobenzol, die Sulfobenzol= faure und die Sulfobenzoëfaure (mo bie früheren Benennungen später anderen gewichen sind, gebrauche ich hier die letteren) wurden u. a. als Beispiele solcher Verbindungen namhaft ge= macht, übrigens über mittelst Schwefelsäure ober Salpetersäure hervorzubringende berartige Körper hinaus für viele andere 43*

vermuthungsweise ausgesprochen, daß auch sie zu berselben Classe von Verbindungen gehören können. Die Betrachtungsweise, welche hier vorgebracht wurde, erwies sich nach zwei Seiten hin als eine wichtige: was die mittelst Schwefelsäure unter Eingehen eines Theiles von ihr in das Product darzu= stellenden Körper angeht, für die Lehre von den gepaarten Verbindungen (ich hatte bereits S. 613 und 620 darauf hin= zubeuten, und in bem folgenden Abschnitte werde ich barauf zurückzukommen haben), und was die mittelst Salpetersaure in entsprechender Weise hervorzubringenden Körper betrifft, für die Lehre, daß die später als Nitrogruppe bezeichnete Atomgruppe so wie Chlor u. a. Wasserstoff substituiren können; lettere Auffassung wurde von 1839 an zunächst burch Dumas und durch Gerhardt vertreten. Und der Angabe, wie auch nach dieser Seite hin die Erkenntniß der Umwandlung einer organischen Substanz in eine anbere organische Verbindung durch Substitution erweitert murbe, habe ich hier noch die hinzuzufügen, daß die Ueberführung ber in Verbindungen enthaltenen Nitrogruppe in die Amidogruppe burch die Einwirkung von Wasserstoff im Entstehungszustande, zunächst unter Anwendung von Schwefelwasserstoff, durch Zinin 1842 kennen gelehret murbe.

In erheblichster Weise erweiterte sich auch sonst noch bie Bekanntschaft mit Vorgängen, bei welchen burch Zuführung von Anderem organische Verbindungen zu solchen mit gleichbleibens der Anzahl der in einem kleinsten Theilchen enthaltenen Kohlenstoffatome umgewandelt werden: unter Vildung von Substanzen, die nach dem Gehalte an elementaren Atomen in einem solchen Theilchen im Vergleiche zu den ursprünglichen complicirtere sind, und im Widerspruche mit der früher gehegten Vorstellung, daß die Kunst des Chemikers organische Körper nur zu einfacheren abzuändern vermöge. An demerkenswerthe directe Abditionen von Wasserstoff zu erinnern, dürfte die Zeit, über welche hier zu berichten ist, zwar noch wenig Veranlassung bieten. Döbes reiner und Chevreul hatten allerdings schon von 1817 an

bas Jubigweiß als aus bem Indigblau durch Zutreten von Wasserstoff entstehend betrachtet, aber controvers blieb lange, ob nicht der schon vorher ausgesprochenen Ausicht gemäß das Indigblau richtiger als aus der Vereinigung des Indigweiß mit Sauerstoff hervorgehend anzusehen sei; Wöhler unb Liebig hatten 1838 die wechselseitige Umwandlung bes Allorans und bes Allorantins als auf einem Zutreten von Wasserstoff zu bem ersteren bek.=w. einer Wegnahme von Wasserstoff aus bem letteren beruhend gebeutet. Gin ent= schiebeneres Resultat in der Richtung, eine organische Substanz in eine andere nur burch Mehrgehalt an Wasserstoff im klein= sten Theilchen von ber ersteren sich unterscheibende umzuwandeln, erzielte jedoch Cannizzaro 1853 in ber Entbeckung, baß aus Bittermanbelol burch Behandlung besselben mit weingeistiger Ralilösung ber Benzylalkohol gebilbet wirb, und nach bemselben ober einem ähnlichen Verfahren wurden nun andere Albehyde (zunächst burch Kraut 1854 bas Cuminol) in entsprechenbe Alkohole übergeführt. Solche einfachste Abditionen von Wasser= stoff, wie sie bei Einwirkung besselben im Entstehungszustanb auf organische Substanzen statthaben können, murben mit Sicher= heit wohl erst nach ber Zeit nachgewiesen, über welche bie Be= richterstattung sich hier zu erstrecken hat (die Ueberführungen bes Aethylenoryds und bes Albehyds in Weingeist burch Wurt, anderer Albehybe und bes Acetons in Alkohole burch Friebel 1862).

Aber anderer schon in jener Zeit erkannter Zufügungen von elementaren Atomen und von Atomgruppen zu organischen Berbindungen ist zu gedenken. Nach der Anerkennung des öls bilbenden Gases als einer zu diesen Berbindungen zu rechnenden Substanz gehörte das schon lange bekannte Product der Berseinigung desselben mit Chlor dahin, und dieses Product wurde später wiederum der Ausgangspunkt für die Gewinnung eines noch complicirter zusammengesetzten Körpers: des Glycols (ich habe auf diese Entdeckung in dem folgenden Abschnitte zurückszukommen). Die (schon 1825 und 1826 von Faraday und

Hennell angegebene) Verbindbarkeit besselben Gases Schwefelsaure zu Aethylschwefelsaure murbe 1855 burch Berthelot erwiesen, und bamit war jest erkannt, daß ein aus einem Alkohol durch Entziehung ber Elemente bes Baffers zu erhaltender Kohlenwasserstoff sich wieder in jenen Alkohol über= führen läßt; 1856 zeigte berselbe Forscher, daß solche Kohlenwasserstoffe sich mit Wasserstoffsauren zu Aethern der entsprechen= ben Alkohole vereinigen und sich auch auf diesem Wege zu ben letz= teren umwandeln lassen. Zuführung ber Elemente des Wassers in bem Verhältnisse, nach welchem sie in diesem enthalten sinb, zu ber Substanz, von welcher ausgegangen mar, bedingte hier die Entstehung bes Endproductes; solche Zuführung von Wasser war schon früher manchmal bewirkt worben, ohne bag man sie immer — so lange die Zusammensetzung ber in Betracht kom= menben Substanzen für ben möglichst wasserfreien Zustanb berselben noch nicht richtig festgestellt war — als solche gedeutet hatte (Wöhler und Liebig waren z. B. 1838 ber Ansicht, bas Alloran gehe unter Verlust von Wasser in s. g. wasserfreie Alloransaure über), manchmal aber auch bereits als solche er= tannt (bag bas Terpentinöl bie Elemente bes Wassers zur Bildung neuer Verbindungen aufnehmen kann, war z. B. durch Dumas und Peligot 1834, dann burch Wiggers 1846 u. A. nachgewiesen).

Auf indirecter Zuführung von Sauerstoff beruhte die 1857 gleichfalls von Berthelot zur Kenntniß der Chemiker gestrachte Umwandlung des Sumpfgases zu Methylaktohol nach vorgängiger Abänderung des ersteren zu Methylchlorür. Inz directe Zuführung von Sauerstoff zu einer organischen Substanz wurde auch noch in anderen Fällen bewirkt durch Darzstellung eines, Chlor oder ein ähnliches Element enthaltenden Substitutions-Derivates und Eintretenlassen der s. g. Hydroxyls Gruppe an die Stelle des substitutienden Elementes (was R. Hoffmann 1857 bezüglich dieser Veränderung der Monochloressigsäure zu Elycolsäure wahrgenommen hatte, wurde 1858 durch Kekulé sestgestellt, von Perkin und Duppa

auch für die Bromessigsäure beobachtet; von den zunächst in solcher Weise hervorgebrachten Umwandlungen erwähne ich hier nur der den letztgenannten Chemikern 1860 gelungenen der Bernsteinsäure zu Weinsäure und der in demselben Jahre durch Ketule ausgeführten der ersteren Säure zu Aepfelsäure). Von solchen indirecten Versahren der Zufügung von Sauerstoff möge noch eines gedacht werden: der Behandlung organischer Substanzen nach vorgängiger Einführung der Amidogruppe an die Stelle von Wasserstoff in ihnen mit salpetriger Säure, so sern die ersten Anwendungen der Einwirkung des letzteren Reagens zur Umwandelung gewisser stickstoffhaltiger Substanzen in andere organische (Piria führte so 1846 das Asparagin in Aepfelsäure über, Strecker 1848 die Hippursäure in Benzoglycolsäure) der hier zu betrachtenden Zeit angehören.

Außer der Erkenntniß, welche Verfahren die Umwandlung organischer Verbindungen zu solchen ermöglichen, die sich von ben ersteren nur durch einen Mehrgehalt an Sauerstoff unter= scheiben, murbe aber auch die von Methoden erworben, nach welchen sich sauerstoffhaltigere Körper zu sauerstoffärmeren um= wandeln lassen. Durch Piria und durch Limpricht wurde 3. B. 1856 realisirt, was Williamson 1851 vorausgesehen hatte: die Ueberführung einer Säure in das entsprechende Albehyb burch trockene Destillation eines Gemenges aus einem Salze ber ersteren mit ameisensaurem Salz. Daß die nämliche Uniwandlung einer Saure nach vorgängiger Abanberung berselben zu dem Chlorid einer in ihr enthaltenen Atomgruppe (biefes könne bei Einwirkung von Rupferhybrur bas zugehörige Albehyd bilden, hatte Chiozza 1853 angegeben) und bann zu dem Cyanid durch Behandlung des letteren mit Wasserstoff im Entstehungszustande bewirkt werben könne, zeigte Rolbe gleichfalls 1856. — Einer späteren Zeit, als der hier zu betrachtenben, gehört die Auffindung anderer wichtiger Reactionen an, burch welche sich Umwanblungen der letteren Art: Ent= ziehungen von Sauerstoff, bewirken lassen. Es ist schwer, ber Versuchung Wiberstand zu leisten, wenigstens an einige ber ba

in dieser Richtung erlangten Resultate zu erinnern (die von Ulrich 1859 bewirkte Ueberführung ber Milchsäure in Chlor= propionsäure durch Behandlung ber ersteren mit Phosphor= superchlorid und des Productes mit Wasser, und den da ge= gebenen Nachweis, daß die Milchsäure zu Propionsäure reducirt werben könne; die von Lautemann 1860 birect mittelst Jobwasserstoffsaure bewirke Reduction der Milchsaure zu Propion= säure und die daran sich anschließende ber Weinsäure und ber Aepfelsäure zu Bernsteinsäure burch Schmitt, ber Weinsäure zu Bernsteinsäure und zu Aepfelsäure burch Dessaignes, welcher bereits 1849 ben Uebergang ber Aepfelfaure in Bernsteinsäure bei dem Faulen bes Kalksalzes der ersteren unter Wasser beobachtet hatte); aber boch muß ich mich Dessen ent= halten, einzugehen in die weitere Besprechung, wie man burch Orybation und Reduction organische Verbindungen unter ein= ander nach einer Richtung und nach der entgegengesetzten um= manbeln lernte: wie man in einer die Erwartungen früherer Zeit weit übertreffenden Weise auf dem Gebiete ber organischen Chemie die Operationen ausführen lernte, welche auf dem der unorganischen seit lange so häufig in Anwendung gekommen maren.

Wenn ich auch hier etwas aussührlicher bei Angaben über bas Bekanntwerben verschiebener Versahren verweilte, organische Verbindungen zu anderen von gleichem Kohlenstoffgehalte der kleinsten Theilchen umzuwandeln, so ist doch damit eine irgend vollständigere Uebersicht für das auch nur dis zu der meine Verichterstattung abschließenden Zeit in dieser Beziehung Sesundene und zur Benutzung Gebrachte in keiner Weise gegeben. Dafür wäre auch noch solcher Umwandlungen zu gedenken, die lediglich auf Umlagerung der in dem kleinsten Theilchen der ursprünglichen Verbindung enthaltenen elementaren Atome bezruhen (von der des chansauren Ammoniaks zu Harnstoff durch Wöhler 1828 an), oder solcher unter Austreten von Wasser vor sich gehender, wie die des isäthionsauren Ammoniaks zu Taurin (burch Strecker 1854), und mannigkacher anderer,

beren erschöpfenbere Aufzählung hier jedoch nicht erwartet wers ben kann.

Darüber habe ich aber noch einige Angaben zu machen, wie man von Verbindungen mit kleinerem Gehalte der kleinsten Theilchen an Rohlenstoff zu solchen mit größerem Rohlenstoff= gehalte aufsteigen lernte: zu Verbindungen, welche auf Grund bavon auch als einfachere zu betrachten seien, daß sie nicht aus solchen zusammensetbar wieder zu den letzteren zerlegt werden können. Für bie aus Weingeist und organischen Säuren zu erhaltenben Aether war z. B. schon 1784 burch Scheele er= kannt, bann burch Chenevir, Thénard u. A. bestätigt worben, daß sie bei Einwirkung passender Agentien verhältniß= mäßig leicht wieber zu Weingeist und ber angewenbeten Gäure werden; und als zusammengesetztere organische Verbindungen wurden sie beghalb meistens (vgl. S. 552 f.) seitbem angesehen. Nicht um die Darstellung berartiger Verbindungen sondern um die Bildung solcher organischer Substanzen, die in ihrer Art eben so einfache seien wie die zu ihrer Hervorbringung bienen= ben, hanbelt es sich uns hier.

Für die Besprechung, wie man solche Umwandlungen realisiren lernte, kommt mir weniger in Betracht, was schon frühe über die Bilbung s. g. campherartiger Substauzen bei ber Einwirkung sehr hoher Temperatur auf Körper von niebrigerem Rohlenstoffgehalte beobachtet war: solcher Substanzen, später als Rohlenwasserstoffe von höherem Kohlenstoffgehalte erkannt wurden, und Aehnliches. Wir haben zunächst nur glattere Reactionen in's Auge zu fassen. Hierher zu zählen wäre z. B. die Ueberführung bes Alkohols in Essigsäure und in Aether gewesen nach Berzelius' Anschauungs= weise (vgl. S. 571 und 573), daß in einem kleinsten Theilchen bes ersten Körpers nur halb so viel Kohlenstoffatome enthalten seien als in einem ber beiben letteren; aber Berzelius' Autorität ungeachtet zählte biese Ansicht — anderen gegenüber, über welche bereits früher zu berichten war — nur wenige Anhänger (ich hatte schon S. 670 auf den nachfolgenden Ab-

schnitt bezüglich Dessen zu verweisen, wie in uns näherer Zeit in Betreff bes Alkohols und bes Aethers eine Ber= zelius' Meinung entsprechendere Lehre zu Geltung tam; ba= hin auch bezüglich Dessen, was die Bilbung bes Acetons aus ber Essigsäure als hierher gehörig erkennen ließ). Unter ben Källen, welche mit größerer Berechtigung als hierher gehörig zu betrachten maren, mögen zunächst einige in Erinnerung ge= bracht werben, wo die Entstehung einer complicirteren (im kleinsten Theilchen mehr Kohlenstoff enthaltenben) Substanz aus einer und berselben einfacheren zu constatiren mar: wie z. B. 1830 durch Liebig und Wöhler's Untersuchung der Cyanur= faure fur biefe, sofern sie aus bem einfacheren Cyan bez .= w. einer mittelft besselben barzustellenben Verbindung hervorgebracht werben kann, ober bei ber burch Liebig 1835 mahrgenommenen, burch Fehling 1838 festgestellten Befähigung bes Albehybs zu polymerer Umwanblung, ober bei ber burch Balard 1844 nachgewiesenen Bildung von Polymeren bes Amylens neben bie= sen aus Umplalkohol. In anderen Fällen entstammte ber Rohlenstoffgehalt der neu entstehenden complicirteren Substanz verschiedenen einfacheren, und namentlich den einer Cyanver= bindung ober bes Chans selbst lernte man bem eines anderen organischen Körpers zufügen und so noch fester zusammen= haltende Verbindungen hervorbringen, als die (von Winckler 1832 entbeckte, von Liebig 1836 auch in Beziehung auf ihre Entstehung genauer untersuchte) aus Bittermanbelol und Blau= fäure unter Mitwirkung von Salzsäure sich bilbenbe Mandel= 1847 zeigten einerseits Frankland und Rolbe, andererseits Dumas, Malaguti und Leblanc, daß die aus Alkoholen als Cyanverbindungen ber in benselben anzunehmenden Radicale darstellbaren Körper zu Säuren von höhe= rem Kohlenstoffgehalte, als der bes betreffenden Alkohols ist, umgewandelt werden können; 1848 lehrte A. W. Hofmann bes aus ber Vereinigung bes Cyans mit bem Anilin hervor= gehende Cyananilin kennen, 1850 Strecker bas aus Albehyb-Ammoniak und Blausaure bei Anwesenheit von Salzsaure ent=

stehende Alanin und bessen Ueberführung in Milchsäure. auch noch für andere einfachere Kohlenstoffverbindungen wurde erkannt, wie man durch Einwirkung von ihnen auf eine orga= nische Substanz biese zu einer von größerem Kohlenstoffgehalt umwandeln kann; nur weniger solcher Reactionen: ber burch Chiozza 1856 aufgefundenen Bilbung bes Zimmtöls aus Albehyd und Bittermanbelöl bei bem Erwärmen mit Salzfäure, ber burch Bertagnini in bemselben Jahre nachgewiesenen Bilbung ber Zimmtsäure aus Acetylchlorur und Bittermanbelöl, ber burch Wanklyn 1858 bekannt geworbenen Vereinigung ber Kohlensäure mit Natriumäthyl zu propionsaurem Natron mag hier noch gebacht werben. Aber ich barf am Schlusse bieser ohnehin schon zu ausführlich geworbenen Zusammenstellung von Verfahren, welche als zur Umwandlung organischer Verbind= ungen in andere geeignet aufgefunden wurden, nicht länger bei ber Aufzählung solcher verweilen, mittelst beren aus Substanzen von kleinerem Rohlenstoffgehalte ebenfalls als einfachere zu betrachtenbe von größerem hervorgebracht werben konnten, wären gleich noch mehrere (u. A. die Ueberführung ber Milchfäure in Buttersaure bei Gahrungsvorgangen, wie auf Grund ber 1843 von Pelouze und Gélis gemachten Erfahrungen erkannt wurde) und unter biesen den hier erwähnten an Wichtigkeit nahe kommenbe zu nennen.

Allerbings bleibt diese Zusammenstellung eine äußerst lückenshafte; doch ist es mir ein Leichteres zu ersehen, für wie viele und wie wichtige unter den dis 1858 in der organischen Chemie benutzbar gewordenen Umwandlungsversahren der Ausgang und die zunehmende bessere Erkenntniß in dem Vorhergehenden ungenügend oder gar nicht besprochen ist, als die wünschense werthe Ergänzung ihm einzuslechten. Und noch lückenhafter wird die Berichterstattung bezüglich der verschiedenen Gruppen organischer Verbindungen und der ihnen zugehörigen einzelnen Körper sein.

Den Versuch bieser Berichterstattung beginne ich wohl am

Besten mit einigen Angaben über eine Gruppe von Verbind= ungen, für welche bereits oft zu erinnern war, bag Biele fie früher wenn nicht gerabezu als ber unorganischen Chemie zu= gehörig boch als an ber Grenze zwischen bieser und ber orga= nischen Chemie stehend betrachteten. Es waren Dies die Cyanverbindungen, für bie auch Berzelius, welcher ihnen gewöhnlich unter den unorganischen ihre Stelle anwies, bas Lettere (so z. B. 1823 ausbrücklich für bie Blausaure) an= erkannte. Oft schon hatte ich auf Arbeiten Bezug zu nehmen, welche biese Verbindungen betrafen, von der Darstellung der Blausaure burch Scheele (1782; vgl. S. 80) an über Ber= thollet's Betrachtung bieser Saure als einer sauerstofffreien (von 1787 an, vgl. S. 485) hinaus bis zu Gay= Lussac's Abscheibung bes Chans und ber Erkenntniß besselben als eines, gewissen Elementen analog sich verhaltenden zusammengesetzten Körpers (1815, vgl. S. 549 f.) und weiterhin. Bon früheren, bie Bekanntschaft mit Körpern aus bieser Gruppe förbernben Arbeiten habe ich hier noch zu gebenken ber von Proust 1806 und von Ittuer 1809 veröffentlichten, welcher Lettere zeigte, baß außer bem Eisen auch anbere Metalle hierhergehörige als Doppelsalze anzusehende Verbindungen bilden können, und Porret's in die Jahre 1814 und 1815 fallender Arbeiten über solche eisenhaltige Verbindungen und die aus Blaufäure und Eisenorydul sich bildende Säure, welche in denselben an= zunehmen sei (diese Betrachtungsweise machte Gay=Lussac 1823 der später gewonnenen Erkenntniß entsprechender in der Annahme der Existenz einer Wasserstoffsäure, deren Radical sich aus Gisen und Cyan zusammenfüge); von Berzelius' 1819 ausgeführten Untersuchungen über eisenhaltige Cnanver= bindungen mar bereits (S. 480) bie Rebe, von späteren auf biesen Gegenstand bezüglichen barf ich nur noch ber 1822 bekannt gewordenen L. Gmelin's erwähnen, welche mit ber Entbeckung bes f. g. rothen Cyaneisenkaliums bie Erkenntniß einer neuen Classe berartiger Verbindungen eröffneten. Existenz der Schwefelblausäure und ihrer Salze wurde 1808

burch Porret in bestimmterer Weise bargethan, die Zusammen= setzung burch Berzelius 1820 (vgl. S. 481 und 565). Darauf, daß Wöhler's nachher noch nach verschiebenen Richtungen fort= gesetzte Untersuchungen über bas Cyan 1822 bie Eristenz ber Cyansaure feststellten, mar S. 565 Bezug zu nehmen, und S. 559 barauf, baß ber Nachweis gleicher Zusammensetzung für die Knallsäure wesentlich mit zur Begründung der Lehre von ber Jomerie beigetragen hat; die Zahl dieser isomeren Säuren wurde noch vergrößert 1830 durch bas bezüglich ber Cyanursäure Gefundene (vgl. S. 680) und 1855 durch die von Liebig und von Schischkoff gemachte Entbeckung ber als Fulminursäure ober Jocyanursaure benannten Saure. Bezüglich ber aus Cyan und Chlor entstehenben Verbindungen fügte Serullas ber von Gan-Lussac 1815 (vgl. S. 603) untersuchten flüchtigeren 1827 die Kenntniß der fixeren (festen) hinzu, deren Zusammen= setzung durch Liebig 1834 festgestellt murbe; über die Existenz einer britten (flussigen) Verbindung machte zuerst Wurt 1847 Angaben.

Bon ben zahlreichen Untersuchungen, welche in ber Ersforschung ber Zersetzungsproducte von Cyanverdindungen zur Kenntniß wichtigerer neuer Körper und Körperclassen führten, kann zunächst nur weniger gedacht werden: ber durch Liebig von 1829 an ausgeführten, welche (vollständiger 1834) die Mellonsverbindungen, das Melam, Melamin u. s. w. in die Chemie einsführten und Ausgangspunkte für viele spätere Arbeiten und Disscussionen abgaben, und Playfair's Entdeckung der Nitroprussidsverbindungen 1849.

Als an der Grenze zwischen unorganischen und organischen Berbindungen stehend wurden früher von Vielen auch solche Säuren betrachtet, welche in dem s. g. wasserfreien Zustande sich als Verdindungen eines unzerlegbaren Radicals: des Koh-lenstoffs mit Sauerstoff ausweisen: so die Oralsäure nach berichtigter Erkenntniß der Zusammensehung derselben (vgl. S. 545), die von Klaproth 1799 im Honigstein aufgesundene Säure, nachdem Liebig und Wöhler 1830 die Zusammensehung für

sie ermittelt hatten, die von L. Gmelin 1825 entbeckte Krokon= Welche Resultate der Untersuchung einzelner solcher Cauren ermuchsen, tann hier nicht zusammengestellt werben, und sehr Weniges nur von Dem, mas die genauere Erforschung bes Verhaltens stets den organischen Berbindungen zugezählter Sauren ergab; und jedes Versuches habe ich mich zu enthalten, Angaben barüber zu machen, wie bie Bahl bieser Säuren unablässig burch bie Auffindung, burch die kunstliche Darstellung Nur wenige unter ben Arbeiten, welche langer neuer wuchs. schon bekannte Sauren zum Ausgangsmaterial hatten, in ben früheren Abschnitten bieses Buches zu besprechen gemesen, sofern sie für die Erfassung ober Geltendmachung allgemeiner Ausichten wichtige Resultate ergeben hatten; so z. B. (S. 592 ff.) auf Citronsaure, Weinsaure u. a. bezüglicher bei ber Bericht= erstattung über bie Bestreitung ber älteren Lehre in Betreff ber Constitution ber Sauren und ber Salze, ober (S. 608 u. 614) ber Umwandlung der Essigsäure in eine ähnlich sich verhaltende hlorhaltige Säure bei ber Betrachtung ber Aufstellung ber Sub= stitutionstheorie. Aber unerwähnt sind geblieben zahlreiche an= dere wichtigste Arbeiten: so die von Wöhler und Liebig 1837 und 1838 veröffentlichte über bie Harnsaure, welche einen nach Berzelius' Urtheil ohne Beispiel bastehenben Reichthum an neu entbeckten und untersuchten Körpern brachte, so eine übergroße Anzahl anderer, deren hervorragendste auch nur hier in einigermaßen genügenbe Erinnerung bringen zu wollen bie Darlegung eines beträchtlichen Theiles der organischen Chemie benöthigen murbe. Was allein ist an Wichtigem gearbeitet worden in Betreff ber Veränderungen, welche gemisse organische Säuren bei bem Erhitzen und bei ber trockenen Destillation er= fahren; unmöglich ist es mir, auch nur bezüglich einzelner z. B. der Weinsäure, der Aepfelsäure, der Citronsäure, mit welchen frühe und unter Erzielung erheblichster Resultate Untersuchungen in dieser Richtung angestellt wurden — hier an= zugeben, wie bald langsamer, balb rascher die Erkenntniß ber statthabenden Veränderungen erlangt wurde, die der Natur der

sich bilbenben Substanzen, bie ber Jbentität einzelner baraus hervorgehender Säuren mit natürlich vorkommenden. Welche Wichtigkeit kam ben Versuchen zu, gewisse Säuren zu einfacheren Substanzen zu zerlegen, so daß sie als aus der Vereinigung dieser hervorgehend betrachtet werden konnten: wie z. B. der Zerlegung der (durch Liebig 1829 als eigenthümlich untersichiedenen) Hippursäure zu Benzossäure und dem von Brasconn ot 1820 entdeckten Glycocoll durch Dessaignes 1845, welchem auch die Wiederherstellung der ersteren Säure aus den beiden letztgenannten Substanzen 1853 gelang, oder die Spaltzung der Traubensäure (vgl. S. 562) zu gewöhnlicher Weinssäure und einer damit isomeren, wesentlich nach ihrem optischen Charakter davon verschiedenen Säure durch Pasteur 1848; und doch kann ich auch hier nicht weiter darüber berichten, was solche Untersuchungen vervollständigte und was sich an sie anschloß.

Unerwähnt sind geblieben zahlreiche Arbeiten, welche durch die genauere Untersuchung neu entbeckter Säuren nicht nur sondern auch vorher bereits bekannter allmälig Reihen sich ähn= licher und auch in Betreff ber Zusammensetzung einfache Beziehungen (ich komme auf die Erkenntniß solcher Beziehungen zurud') zeigender Säuren herausbilden ließen (z. B. zu ben schon frühe auch ihrer Zusammensetzung nach richtig erforschten An= fangsgliebern ber s. g. Reihe ber fetten Säuren bie folgenben Glieber zufügten) ober welche bie für bie Säuren größerer Gruppen natürlich vorkommenber Substanzen früher erlangten und ihrer Zeit nicht besser zu erlangenden Resultate mit den Hülfsmitteln ber inzwischen weiter vorgeschrittenen Wissenschaft revidirten (ich erinnere baran, wie die aus Chevreul's schon mehrfach, u. A. S. 541 erwähnten Untersuchungen hervorge= gangenen Resultate auch bezüglich ber in den Fetten enthaltenen Säuren noch für Einzelheiten burch spätere Arbeiten: die auf Liebig's Veranlassung von 1840 an, die durch Heint von 1851 an und durch Andere ausgeführten, Berichtigung und Vervollständigung gefunden haben), die Unterscheidung bisher für ibentisch gehaltener Substanzen als isomerer Säuren brachten

ober boch vorbereiteten, u. A. Rann ich bei ber Ausfüllung auch dieser Lücken nicht verweilen, so mögen boch minbestens einige Angaben über das Bekanntwerben mit einzelnen wichtigeren Classen von Körpern hier ihre Stelle finden, die sich von orzganischen Säuren ableiten.

Einiges die Amide und die Zusammenfassung berselben Betreffende fand bereits S. 461 und 654 Ermähnung, namentlich auch bag bie Kenntniß bieser Classe von Körpern von bem Dramib ausging, welches Dumas 1830 untersuchte und so be-Daß mit dieser durch trockene Destillation bes neutralen oralsauren Ammoniaks bargestellten Substanz früher als Product der Einwirkung von Ammoniakfluffigkeit auf Draläther wahrgenommene ibentisch ist, zeigte Liebig 1834. Als eine dem Oramid ganz analoge Verbindung erkannten und benannten Wöhler und Liebig 1832 bas wieberum in anderer Weise: bei ber Einwirkung von Ammoniakgas auf Chlorbenzonl erhaltene Benzamid. Wie die Zahl künstlich hervorzubringender berartiger Körper sich nachher vergrößert hat, ist hier nicht zu verfolgen; von natürlich vorkommenden Substanzen wurden als analoge zuerst betrachtet ber Harnstoff durch Dumas 1830, das Asparagin durch Boutron=Charlard und Pelouze Von neueren auf biese Classe von Verbindungen bezüg= lichen Arbeiten kann ich nur kurz berer gebenken, welche in Verknüpfung mit später zu erörternben theoretischen Deutungen ber Amibe, nämlich als substituirter Ammoniake, weitergehende Vertretbarkeit bes Wasserstoffs im Ammoniak nachwiesen nach noch anderer Richtung hin in Beachtung gebliebene Abtheilungen aufstellten: ber durch Gerhardt und Chiozza von 1853 an veröffentlichten Untersuchungen, welche die Unterscheid= ung primarer, secundarer (unter welchen auch solche Substanzen ihre Stelle fanden, welche Laurent von 1835 an als Imib= verbindungen bezeichnet hatte), tertiärer einfacher Amide, auch die der letteren und der Diamide einführten. — Das das mit in Zusammenhang stehenbe Aufkommen einer ähnlichen Clas= sification der Aminsauren kann ich hier nicht besprechen, sondern unter Hinweisung auf bas S. 653 f. Angegebene nur baran erinnern, bag die erste solche Saure die von Balard 1841 als Product der Erhitzung von saurem oralsaurem Ammoniak er= haltene und untersuchte Oraminsäure war, Laurent 1845 mehrere ähnliche Säuren als bei ber Einwirkung von Ammoniak auf s. g. wasserfreie Säuren sich bilbend kennen lehrte, Berzelius 1846 für solche Substanzen bie gemeinsame Bezeichnung Uminsäuren vorschlug. — Die Kenntniß der als Nitrile benann= ten Verbindungen wurde eröffnet 1844 durch Fehling's Ent= beckung des Benzonitrils als des Productes der trockenen De= stillation des benzoësauren Ammoniaks. In minder glatter Weise (unter den Producten der Zersetzung des Leims durch Chromfäure) erhielt bann 1846 Schlieper bas sich ähnlich verhaltende Valeronitril. 1847 wurden burch Dumas, Ma= laguti und Leblanc und burch A. W. Hofmann die Am= moniaksalze von Gliebern ber Reihe ber f. g. fetten Gauren in Nitrile übergeführt und biese als ibentisch mit ben als Cyan= verbindungen von Alkoholradicalen bargestellten Körpern be= funden, in Uebereinstimmung mit den bezüglich der Constitution ber Nitrile von Frankland und Kolbe damals ausgesprochenen Unsichten.

Den durch Einwirkung von Chlor auf Bittermandelöl ent= stehenben Körper hatten Wöhler und Liebig 1832 (vgl. S. 566) als in nächster Beziehung zu der Benzoösäure stehend betrachtet: als die Chlorverbindung des Radicals, welches in bieser Saure anzunehmen sei. Durch Behandlung mit Phosphor= superchlorib biese Saure zu jenem Körper, viele andere organische Säuren zu Körpern umzuwanbeln, welche zu ihnen in ber nämlichen Beziehung stehen, lehrte Cahours 1846 und 1848. Von welchen Folgen die Verfügung über diese Chlorverbindungen und speciell die Anwendung berselben für die Darstellung ber s. g. masserfreien einbasischen Säuren für die Geltendmachung allgemeinerer Ansichten in der Chemie wurde, ist in dem nächst= folgenben Abschnitte zu besprechen, und auch, wie nach bem Muster des Benzonls zusammengesetzte sauerstoffhaltige Radicale Ropp, Entwidelung ber Chemie. 44

als in einbasischen organischen Säuren enthalten anerkannt wurden. In Betreff solcher Radicale ist an dieser Stelle nur anzugeben, daß die von Gerhardt 1852 ausgesprochene Voraussicht, sie seien auch für sich darstellbar, in demselben Jahre durch Chiozza (für das Cumpl) verwirklicht wurde, und daß Brodie 1858 Hyperoryde solcher Radicale kennen sehrte.

Aus ber Erforschung bes Verhaltens organischer Gauren ging auch die Kenntniß der jett so zahlreichen Classe von Berbindungen hervor, die wir unter der Bezeichnung Retone gusammenfassen. Für das erstbekannte Glied bieser Classe, bas schon frühe mahrgenommene und nachher oft untersuchte Aceton stellten Liebig 1831 und Dumas 1832 bie Zusammensetzung fest, so daß sich nun die Bildung dieses Körpers aus essigfaurem Salz einfach erklaren ließ; bei ben spateren Arbeiten über bas Aceton und bie von ihm sich ableitenben Substanzen: ben burch Rane (welcher es als eine Alkoholart betrachtete) 1837, burch Stäbeler 1853 unb 1859, burch Anbere veröffentlichten ist hier nicht zu verweilen. Als nach ber Bilbungsweise und ben Beziehungen in der Zusammensetzung dem Aceton analoge wurben andere Körper von 1833 an beachtet: zunächst durch Buffn die bei ber Destillation fetter Säuren mit Kalk sich bilbenden Producte; damals auch begann neben Mitscherlich Peligot die Untersuchung der bei Destillation des benzoösauren Kalks entstehenden Substanzen, und andere Arbeiten über die bei ber Destillation ber Kalksalze von Valeriansäure, Buttersäure u. a. entstehenden reihten sich an, unter welchen ich nur ber von Chancel 1844 ausgeführten wegen bes ba gebrachten Nach= weises erwähne, daß die Zersetzung solcher Salze organischer Säuren außer einem acetonartigen auch ein albehybartiges Probuct ergeben kann. Darüber, wie die Ansichten über die richtigen Formeln und die Constitution bes Acetons und ber ihm analogen Körper sich in neuerer Zeit gestalteten und wie die s. g.gemischten Ketone bekannt wurden, berichte ich besser in bem folgenden Abschnitt.

Von den Gliebern der jetzt gleichfalls zahlreichen Classe

als Albehyde bezeichneter Verbindungen stand mährend längerer Zeit das aus Weingeist sich bildende Albehyd ziemlich vereinzelt, welches Döbereiner seit 1822 beachtet aber nicht rein erhalten noch bezüglich seiner Natur mit Bestimmtheit erkannt hatte, die erst durch Liebig 1835 festgestellt wurde. Berzelius hatte zwar schon 1836 barauf hingewiesen, daß das Albehyd und das Bittermanbelöl analoge, zu ber Essigsäure und zu ber Benzoë= fäure in ber nämlichen Beziehung stehende Körper seien; aber wenn er auch ben beiben ersteren Körpern analoge Constitution zuschrieb, sie als Hybrate entsprechender Orybe sauerstofffreier Radicale betrachtete, so kam boch diese Auffassung weniger in Annahme als die, daß zwar das Albehyd des Weingeists als so constituirt, das Bittermandelol aber als die Wasserstoffver= bindung eines sauerstoffhaltigen Radicals anzusehen sei. Das Bittermanbelol blieb ber Gegenstand wichtiger Untersuchungen und war der Ausgangspunkt für die Darstellung vieler neuer Verbindungen; eine Aufzählung der von ihm aus sich bilben= ben, welche nach Wöhler und Liebig (1832, vgl. S. 566 f.) Laurent von 1835 an, Zinin von 1839 an und Andere kennen lehrten, ist hier nicht zu geben. Aber bem Bitter= mandelöl analog sich verhaltende Körper wurden auch bald als solche erkannt: so schon 1834 der in dem Zimmtöl ent= haltene burch Dumas und Peligot, 1840 ein in bem Romisch=Rümmelöl enthaltener burch Gerharbt und Cahours. In dem letteren Jahre stellten Dumas und Stas Albehyd aus Weingeist bas aus einem anderen Alkohol: Amplalkohol gewonnene zur Seite, und Redtenbacher 1843 nach der Aehnlichkeit des Verhaltens mit dem des ersteren das Glycerin bereitete Acrolein. Mit der Erwähnung des letteren habe ich schon Bezug barauf genommen, aus wie vieler= lei Substanzen außer Alkoholen man durch chemische Beränder= ung berselben albehybartige Körper erhielt; aber an mehr als bas hier und S. 688 bezüglich ber Bilbung aus den ent= sprechenben Säuren (vergl. auch S. 677) Angegebene und ben (von Gudelberger 1847 erbrachten) Nachweis ber Entstehung

solcher Körper aus s. g. Proteinstoffen bei Einwirkung gewisser orybirenber Agentien barf ich nicht erinnern. Die Beziehungen bieser Körper zu Säuren, in welche sie einfach burch Zutreten von Sauerstoff übergehen, waren wohl hauptsächlich bas für bie allmälige Zusammenfassung ber ersteren sich zu Grunde Legenbe; wie sich gewisse charakteristische Eigenschaften bei einigen, andere bei anderen Gliebern dieser Gruppe fanden, entzieht sich gleichfalls hier der Besprechung, und nur Dessen sei noch gedacht, daß Bertagnini 1852 die Verbindbarkeit mit sauren schwessisssauren Alkalien als etwas den dieser Gruppe angehörigen Substanzen im Allgemeinen Zukommendes hervorhob.

Wie schon die Untersuchung des aus Weingeist entstehenden Albehyds wesentlich zur besseren Erkenntniß ber Umwandlung bes ersteren in Essigsäure beitrug, gaben auch andere Glieber ber Albehybgruppe Verknüpfungen zwischen Alkoholen und ben entsprechenden Säuren ab, und um so zahlreichere, je mehr Körper als bem Weingeist analoge erkannt wurden. Als die erste unter ben Substanzen, welche bem Weingeist an die Seite tretend ben Begriff Alkohol von Einem Körper auf mehrere von ähnlichem Verhalten ausdehnen ließen, lehrten Dumas und Peligot 1834 die in dem Holzgeist enthaltene kennen (vgl. S. 572 f.), und Cahours' von 1837 an veröffentlichte Arbeiten fügten die in dem Kartoffelfuselöl enthaltene hinzu. Andere in diese Reihe gehörige Alkohole wurden später als bei gemissen Zersetzungen (bes Ricinusöls, Bouis 1851) ent= stehend ober in Fuselölen vorkommend (Wurt 1852, Chan= cel, Faget 1853) aufgefunden, boch ich kann auf die sie betreffenden Arbeiten nicht weiter eingehen, auch nicht barauf, welche Arbeiten außer ben burch Dumas und Peligot 1835 ausgeführten bas bereits 1818 burch Chevreul beschriebene und von ihm mit bem Weingeist verglichene Aethal als ein Glied jener Reihe anerkennen ließen und wie noch kohlenstoff= reichere Glieder berselben aus Wachsarten (durch Brobie 1848) erhalten murben. (Der Nachweis, daß in dieselbe Reihe

gehörige isomere alkoholartige Substanzen eristiren, fällt nicht mehr in die hier zu betrachtende Zeit.) — Aber auch außerhalb der jett besprochenen Reihe stehende Alkohole wurden bekannt. Der Darstellung solcher aus albehybartigen Körpern, zunächst bes Benzylalkohols (1853) wurde bereits S. 675 gebacht. Grund ber 1844 veröffentlichten Untersuchungen bes Knoblauch= öls durch Wertheim und bes Senföls durch Will war in biesen Substanzen ein dem Aethyl sich ähnlich verhaltendes Ra= bical: das Allyl angenommen worben; daß Verbindungen des letteren von bem Glycerin aus bereitet werben konnen, zeigten Berthelot und Luca 1854, und sie selbst lehrten von da an wie auch Zinin 1855 und Cahours und Hofmann 1856 eine größere Zahl solcher Verbindungen kennen, unter welchen der Allylalkohol durch die letztgenannten Chemiker dargestellt wurde. — Die Bekanntschaft mit einer Reihe von Substanzen, die als minbestens den Alkoholen nahestehende zu betrachten seien aber auch bie Eigenschaften von Sauren besitzen, eröffnete ein aus dem Steinkohlentheer abgeschiedener Körper, bas Phe= nol; durch Runge wurde es 1834 unter ber Bezeichnung Carbolfäure beschrieben, burch Laurent 1841 mit Erkenntniß der Ibentität mit der ersteren unter der Benennung Phennlhydrat, und bei der Untersuchung durch den letteren Chemiker wurde es zum Ausgangspunkt für die Darstellung zahlreicher und wichtiger Derivate, welchen sich später burch bie Arbeiten Anderer, namentlich die unter Williamson's Leitung 1854 ausgeführten noch mehrere zugesellten (bas von Reichenbach 1832 aus Holztheer abgeschiedene Kreosot, welches seit Lau = rent's Untersuchung bes Phenols als mit biesem in ber Haupt= sache ibentisch angesehen worben war, betrachtete als etwas wesentlich bavon Verschiebenes Gorup = Besanez zuerst 1851).

Die verschiebenen Alkohole gaben das Material ab für die Darstellung einer großen Zahl anderer Berbindungen: solcher, deren Bildung unter tiefer eingreifender Zersetung oder complicirterer Umwandelung best angewendeten Alkohols statt hat, und solcher, beren Zusammensetung noch zu der best sie hervor-

bringenden Alkohols in einfacherer Beziehung steht. Von bem Weingeist aus stellten Soubeiran 1831 und Liebig 1832 bie Substanz bar, welche Dumas 1834 bei richtigerer Ertenntniß ber Zusammensetzung berselben als Chloroform benannte. Aus bem Weingeist murbe auch erhalten 1832 burch Liebig das Chloral, bessen Zusammensetzung gleichfalls burch Dumas 1834 festgestellt murbe, und bas Acetal, welches bereits von Döbereiner unter ben Orybationsproducten bes. Weingeists neben Albehyb (vgl. S. 689) wahrgenommen 1833 von Liebig genauer unterschieben und 1835 untersucht, übris gens seiner Zusammensetzung nach erst durch Stas 1846 richtig erkannt murbe. Für frühe und oft icon vorgenommene Behanblungen bes Weingeists mit anderen Körpern konnten spätere genauere Untersuchungen boch noch die Auffindung bis bahin unbeachtet gebliebener Producte ober die Berichtigung alterer Angaben bringen; so z. B. die durch Debus über die Ginwirkung ber Salpetersaure auf ben Weingeist von 1856 an veröffentlichten in der Entbeckung der Glyorpsfäure und bes Glyorals. Für die verschiebenen dem Weingeist sich anreihenden Allkohole lernte man Umwandlungen, wie sie zunächst für den ersteren erkannt worden waren, ausführen: Orydationen 3. B. zu albehnbartigen Substanzen und zu Säuren (in letterer Beziehung ist noch bes burch Dumas und Stas 1840 aufgefundenen Verfahrens, einen Alkohol burch Ginwirkung von Ralihydrat bei höherer Temperatur in die entsprechende Saure überzuführen, zu gedenken); ober Körper barzustellen, welche zu den betreffenden Alkoholen in der nämlichen Beziehung stehen, wie der gewöhnliche Aether zu dem Weingeist (die ver= schiebenen Ansichten über die Aetherhildung, zu welchen Mit= scherlich und Liebig 1834, Graham 1850 und Andere kamen, kann ich hier nicht besprechen, und über bas in bem letteren Jahr in Betreff ber Beziehungen zwischen ben Aethern und den zugehörigen Alkoholen durch Williamson Nachgewiesene berichte ich besser in dem folgenden Abschnitt); durch Austretenlassen bes ganzen Sauerstoffgehaltes in der

Form von Wasser aus Alkoholen biese zu Kohlenwasserstoffen umzuwandeln (so z. B. stellten schon 1835 Dumas und Pe= ligot aus dem Aethal bas Ceten bar); ober durch Einführen eines Alkalimetalles an die Stelle von Wasserstoff in einem Alkohol Substanzen von so mächtigem Ginwirkungsvermögen zu gewinnen, wie die von Liebig 1837 als aus Weingeist sich bilbend erkannten. Wie aus bem Weingeist lernte man auch aus anderen Alkoholen Säuren von der Art der von Sertürner 1819 als aus Weingeist und Schwefelsaure sich zusammensetzend betrachteten und als Schwefelweinsäure bezeichneten barstellen (biese: bie später als Aethylschwefelsäure benannte Säure untersuchten zunächst namentlich A. Bogel 1819, Hennell 1826, Serullas 1828; daß aus ben burch Magnus 1833 und 1839, durch Regnault 1837 veröffent= lichten Untersuchungen über bie Einwirkung ber masserfreien Schwefelsaure auf Weingeist und auf ölbilbenbes Gas bie Renntniß der als Aethionsaure, Jathionsaure, Carbylsulfat bezeichneten Verbindungen hervorging, sei hier erwähnt), und benen bieser Säuren vergleichbare Verbindungen, welche zu anderen einfacheren Säuren in ähnlicher Beziehung stehen, wie jene zu der Schwefelsäure (über die früheren Wahrnehmungen ber Eristenz anderer Aethersäuren kann ich hier keine Angaben machen, aber erinnert moge boch baran werben, daß Pelouze 1833 die einer berartigen von der Phosphorsaure sich ableiten= ben, Mitscherlich 1834 die der Aethyloralsäure, Dumas und Peligot 1840 die der Methyl= und der Aethylkohlen= außer Zweifel setten). Aus Zeise's 1822 be= gonnenen Untersuchungen, auf die bereits S. 443 Bezug zu nehmen mar und welchen sich spater bie von Couerbe (1836), Desains (1847), Debus (von 1849 an) u. a. anschlossen, ging die Kenntniß ber solchen Säuren sich an die Seite stellenben, von Zeise als Xanthogensäure benannten Säure und ber von ihr sich ableitenben Körper hervor. Von den Alkoholen ausgehend lernte man ihnen vergleichbare aber an ber Stelle bes Sauerstoffs Schwefel enthaltenbe Verbindungen, nach bem

Muster des von Zeise 1833 entbeckten Mercaptans und riele andere zu erhalten.

Unter ben von den Alkoholen aus darzustellenden Berbindungen vergrößerte sich ganz besonders die Zahl der s. g. zusammengesetzten Aether (wie die Ansichten über die Beziehungen berselben zu ben Substanzen, aus welchen sie sich bilben, früher waren und berichtigt wurden, ist bereits S. 552 f. besprocen worben), und mannigfaltige Bilbungsweisen wurden für sie zu ber zuerst in Anwendung gebrachten: birect eine Gaure auf Alkohol einwirken zu lassen, erkannt. Eingehender kann ich barüber hier nicht berichten, und auch was einzelne bahin gehörige Körper betrifft, habe ich mich auf wenige Angaben zu beschränken. Zu ben schon länger bekannten berartigen Berbindungen tamen neue sauerstofffreie (ben Hybrothionather stellte zuerst Döbereiner 1831 dar und als Aethylsulfür unter= suchte ihn genauer Regnault 1839; die erste entsprechende Cyanverbindung wurde durch Pelouze 1834 bekannt) und sauerstoffhaltige; unter den letteren solche von unorganischen Säuren (ber Salpetersäure z. B., beren Methyläther Dumas und Peligot 1834, beren Aethyläther burch Mil= Ion 1843 dargestellt murbe; der Kohlensäure, deren Aethyl= äther Ettling 1836 erhielt; ber Borsaure und ber Rieselfaure burch Chelmen von 1844 an), ober von Sauren, die als an der Grenze zwischen unorganischen und organischen stehend betrachtet worden waren (ber Cyansaure und ber Chanursäure z. B.; an Wurt' 1848 begonnene Arbeiten, welche auch so viele Umwandlungsproducte des cyansauren Aethyls kennen lehrten, ist hier zu erinnern), ober von Sauren von unbezweifelt organischer Natur, und Aether von dieser Art wurden auch als natürlich vorkommende aufgefunden salicylsaure Methyl im Gaultheriaöl burch Cahours 1843). wie von 1837 an für sauerstoffhaltige und für sauerstofffreie Aether die Ersetbarkeit darin enthaltenen Wasserstoffs burch Chlor und die dabei entstehenden Producte, zunächst burch die Untersuchungen von Malaguti, Laurent, Regnault erkannt wurden, komme ich hier nicht noch einmal zus rück, und die S. 693 f. gemachten Angaben über die Darsstellung von Alkoholen sich ableitender Verbindungen, welche im Vergleiche zu anderen an der Stelle von Sauerstoff in den letzteren Schwefel enthalten, kann ich auch hier nicht durch speciellere bezüglich solcher schwefelhaltiger Körper vervollständisgen, die sich den s. g. zusammengesetzten Aethern zur Seite stellen.

Als ben zuerst nur aus künstlicher Darstellung berselben bekannten s. g. zusammengesetzten Aethern analoge Verbindungen waren auch schon seit längerer Zeit gewisse natürlich vorkom= mente Körper betrachtet worden: die Fette durch Chevreul seit 1823 in der Weise, daß sie aus einer masserfreien Saure und einer Substanz zusammengesett seien, welche bei der Ausscheibung unter Aufnahme von Wasser als Glycerin zum Vorschein komme; aber spät erst gelang die künstliche Darstellung auch solcher Körper (Pelouze und Gelis die bes Butgrins Die Betrachtung des Glycerins als eines dem Wein= geist zu vergleichenben Körpers wurde unterstützt burch bie Darstellung zusammengesetzterer Säuren von dem ersteren aus, welche bereits länger bekannten von dem Weingeist sich ableiten= den vergleichbar seien: so ber von Pelouze erhaltenen Gly= cerinschwefelsäure (1836) und Glycerinphosphorsäure (1845). Die einzelnen vor 1853 über bas Glycerin veröffentlichten Arbeiten, die bis dahin über seine Constitution und die Beziehung ber mit Säuren in den Fetten vereinigten Substanz zu ihm aufgestellten Ansichten kann ich hier nicht besprechen, und einiges wichtigere seit 1853 über diesen Gegenstand Erforschte steht mit bem Aufkommen allgemeinerer Vorstellungen zu jener Zeit in so engem Zusammenhang, daß ich in dem folgenden Abschnitte barauf wie auf die Erkenntniß s. g. mehratomiger Alkohole überhaupt einzugehen habe.

Bis dahin muß ich auch die Berichterstattung barüber versschieben, wie die Jsolirung der als Radicale in den s. g. einsatomigen Alkoholen angenommenen Kohlenwasserstoffe realisirt

wurde. Aber einige Angaben über das Bekanntwerden von welche aus diesen Rabicalen und Metallen bestehen, haben hier ihre Stelle zu finden. Die später so zahlreich ge= worbene Reihe dieser Körper eröffnete das Kakobyl; Bun= sen's Untersuchungen ber Substanzen, welche sich als Berbindungen des als Rakodyl benannten Radicals auffassen ließen, und daß die Abscheidung des letteren 1840 gelang, hatte ich bereits S. 624 zu besprechen; als aus Methyl und Arsen bestehend deutete diesen Körper zuerst Kolbe 1848. In dem folgenden Jahr entbeckte Frankland bie Methyl= und die Aethylverbindung des Zinks (Genaueres über solche Verbindungen bes Zinks theilte er von 1852 an mit) und sah er bie Existenz ähnlicher Verbindungen noch anderer Metalle voraus. 1850 lehrten Löwig und Schweizer, baran anschließenb 1851 und 1852 Landolt berartige Verbindungen des Antimons kennen; 1852 veröffentlichten Frankland, Cahours und Riche, Löwig unabhängig unter einander ihre Untersuchungen über die bes Zinns, und ber Lettere 1853 auch über bie bes Blei's ausgeführte (bie Kenntniß ber letteren förberte dann wieder Buckton 1858); über die Verbindungen des Arsens gaben die von Landolt und von Cahours und Riche 1853 und 1854, die von Baener 1858 bekannt gemachten Arbeiten Aufschluß. Dem, was von 1852 an Frankland und Andere bezüglich ber Eristenz von Substanzen ge= funden hatten, die als solche Verbindungen des Quecksilbers enthaltend anzusehen waren, fügte Buckton 1858 bie Isolirung des Quecksilberathyls und des Quecksilbermethyls hinzu, und in dem letteren Jahre wurden auch Verbindungen von Alkoholrabicalen mit Alkalimetallen burch Wanklyn bekannt. Einigen dieser ans Alkoholradicalen und Metallen bestehenben Verbindungen (nicht alle Arbeiten, nicht alle Forscher konnten hier namhaft gemacht werben, welchen die bis zu 1858 erworbene Kenntniß über dieselben zu verdanken war) ließen burch ben Nachweis gewisser Achnlichkeit in bem Vermögen, sich mit Anderem zu vereinigen, die durch Wöhler von 1851

an über das (von ihm 1840 bargestellte) Telluräthyl und 1853 über das (von Löwig 1836 erhaltene) Selenäthyl ausgesführten ober veranlaßten Untersuchungen auch diese Verbindungen an die Seite treten.

Die verschiebenen im Laufe ber Zeit entbeckten Alkohole, namentlich die mit dem Weingeist sich in Gine Reihe stellenden gaben auch Ausgangspunkte ab für die Darstellung verschie= bener Kohlenwasserstoffe, welche zu den betreffenden Alkoholen in berselben Beziehung stehen, wie bas ölbilbenbe Gas zu bem Weingeist. Von der Entdeckung dieses Gases und seiner Chlor= verbindung mar S. 303 bie Rebe gewesen, von ber Erkenntniß ber Zusammensetzung bes ersteren S. 292 ff. und 531; bezüg= tich der Zusammensetzung der letteren, des Aethylenchlorids bestätigten Dumas 1831 und Regnault 1835 die Richtig= keit der schon frühe für sie gemachten, nachher bestrittenen Annahme. Regnault lehrte bamals auch bie Abspaltung von Chlormasserstoff aus dieser Verbindung kennen (vgl. S. 574), und 1838 die von ihr aus entstehenden Chlorsubstitutions= producte, welche von so großer Bebeutung gewesen sind in der Entwickelung der Substitutions= und Typentheorie (vgl. S. 614) und zusammen mit den 1839 von demselben Forscher erhaltenen Substitutionsberivaten bes Aethylchlorurs für bie Erkenntniß wichtiger Jomerien (darüber hinaus, daß Wurt 1857 und Weuther 1858 bei Behandlung des Aldehyds mit Phosphorsuperchlorid die mit dem Aethylenchlorid isomere, von dem Ersteren als Aethylidenchlorid benannte Substanz fanden, deren Identität mit dem ersten der durch Regnault aus Aethyl= chlorür erhaltenen Substitutionsberivate Beilstein 1859 nach= wies, kann ich hier bezüglich bes Bekanntwerbens mit isomeren Aethylen= und Aethylibenverbindungen keine Angaben machen). Solche Rohlenwasserstoffe, aus berartigen Alkoholen ober in anderer Art dargestellt, vergrößerten die Zahl der Berbind= ungen, für welche ersehen wurde, daß sie in dem Verhältnisse der Polymerie zu einander stehen (die Existenz metamerer Glie= der dieser Reihe von Kohlenwasserstoffen ergab sich erst nach der Zeit, auf welche hier die Betrachtung zu beschräuken ist); bavon, daß für die Erkenntniß der Polymerie das Bekanntwerden eines zu dem ölbildenden Gas in diesem Berhältnisse stehenden Kohlenwasserstoffs von Wichtigkeit war: des von Faradan 1825 mit Bestimmtheit unterschiedenen, später als Butylen benannten, war schon S. 559 s. zu sprechen.

Unter den Producten, welche sich bei der Zersetzung von fettem Del burch starke hite bilben, unterschieb bamals Faraban außerbem auch ben, von Mitscherlich nach ber Darstellung besselben aus Benzoösäure 1833 als Benzin bezeichneten und von ba an eingehend untersuchten Rohlenwasserstoff (auch Peligot erhielt benselben balb nach Mitscherlich aus Benzos faure): ben Anfangspunkt einer wichtigen Reihe von Berbindungen, in die als zugehörige Glieber zunächst Gerharbt und Cahours 1840 bie aus Cuminfäure bargestellte und als Cumen bezeichnete Substanz (sie war schon 1837 burch J. Pelletier unter ben bei Destillation bes Harzes ber Seefichte entstehenben Producten unterschieden worden), 1841 bie im Römisch = Kümmelöl enthaltene und als Cymen benannte treten ließen, welchen bann noch bas (zuerst von Pelletier 1837 in der eben angegebenen Weise, nachher von Anderen aus anderen Körpern, u. a. aus dem Tolubalsam erhaltene und als Toluin bezeichnete) Toluol und das (von Cahours 1850 unter den Destillationsproducten des Holzes gefundene) Xylol augereiht wurden. Das Vorkommen verschiedener solcher Kohlenwasserstoffe in bem Steinkohlentheer erwies Mansfielb 1848; die Synthese höherer Glieder der mit dem Benzol beginnenben Reihe von Kohlenwasserstoffen von diesem aus die Erkenntniß der möglichen Jomerien gehört einer späteren als der hier zu betrachtenden Zeit an. — Unter den Producten ber Destillation ber Steinkohlen unterschied Garben 1820 bie von Kibb 1821 ebenba gefundene und als Naphtalin benannte Substanz, welche später oft ber Gegenstand chemischer Arbeiten war: u. A. 1826 für Faraban und von 1832 an für Laurent, welcher in den nachfolgenden Jahren viele ber von dem Naphtalin

sich ableitenden Substanzen entdeckt und untersucht hat, die für die Ausbildung der Substitutionstheorie von besonderer Wichtigsteit gewesen sind (vgl. S. 605 f. und 614); für Kohlenwasserstoffe gleichen Ursprungs sand Fritzsche 1857 die Befähigung, mit Pikrinsäure Verbindungen einzugehen. Als eines der Producte der trockenen Destillation von Körpern organischen Ursprungs unterschied Reichen ach von 1830 an das als Paraffin dezeichnete, für welches erst spät erkannt wurde, daß es aus versichieden aber ähnlichen Kohlenwasserstoffen gemengt ist.

Eine Fülle isomerer Verbindungen ergaben die über Ter= pentinol (daß die Erkenntniß der Zusammensetzung desselben von Bebeutung war für die Beurtheilung, was die organischen Verbindungen charakterisire, hatte ich bereits S. 545 f. zu erwähnen) und ähnliche flüchtige Dele ausgeführten Untersuchungen; wenige nur unter diesen sind genannt, wenn ich an die von Dumas 1832, von Blanchet und Sell 1833, von Soubeiran und Capitaine und von H. Sainte=Claire Deville 1839 und 1840, von Berthelot 1852 und in ben nächstfolgenden Jahren veröffentlichten erinnere, aber mehr von ihnen barf ich hier nicht aufzählen noch besprechen, wie die Unterscheidung einzelner Glieber dieser Gruppe von Isomeren bei genguerer Erforschung physikalischen Eigenschaften derselben und des chemischen Ver= haltens (namentlich auch bes gegen Chlorwasserstoff; ben s. g. künstlichen Campher aus Terpentinöl hatte zuerst Kindt 1803 erhalten) vorschritt. — Für viele Kohlenwasserstoffe konnte ich die Arbeiten, welche sie zuerst ober erheblich besser kennen lehr= ten, hier nicht namhaft machen, für mehrere in späterer Zeit wichtig gewordene nicht darauf hinweisen, welche Wahrnehm= ungen und Angaben bezüglich ihrer schon früher gemacht waren (für den durch Berthelot von 1859 an untersuchten, als Ace= tylen bezeichneten z. B. bereits 1836 durch E. Davy, welcher ihn als Product der Einwirkung von kohlenstoffhaltigem Kalium auf Wasser erhalten hatte); aber es drängt, diese Uebersicht ih= rem Ende zuzuführen, welche ohnehin schon weit über bas be= absichtigte Maß ausgebehnt geworben ist und die auch nur an=

nähernd gleichförmig ausfallen zu lassen mir immer weniger gelingen will.

Des Bekanntwerbens mit einigen Classen organischer Berbindungen ist jedoch noch zu gebenken, zunächft bes mit ben or-Die erste berselben murbe bei einer Unterganischen Basen. suchung des Opiums durch Sertürner bereits 1805 aufgefunden und als eine ihrem Verhalten nach den Alkalien ähnliche Substanz erkannt; aber unbernchfichtigt blieb zunächst, mas er darüber angegeben hatte, und erst 1817 brachte er bei ben Che= mikern das Morphium zur Beachtung: die Pflanzenbase, welche die jest nur schwer zu übersehende Reihe in den nächstfolgenben Jahren und später bazu entbeckter ähnlicher Körper eröffnete. Man wird hier nicht eine Liste ber einzelnen mit Angabe, von wem und wann sie entbeckt wurden, erwarten, aber auch nicht, daß die Namen J. Pelletier und Caventou hier unerwähnt bleiben: die Namen der Forscher, welche zunächst auf bem von Sertürner eröffneten Wege gemeinsam weiter vorschreitenb größere Zahl von Pflanzenbasen, barunter 1818 bas Strychnin, 1820 das Chinin und bas Cinchonin kennen lehrten. Die Elementarzusammensetzung solcher Basen und ihrer Verbindungen zu bestimmen, mar eine bald und oft in Angriff genommene Aufgabe; unter ben früheren in bieser Richtung ausgeführten Arbeiten gehören wohl die von Pelletier und Dumas 1823, von Liebig 1831, von Regnault 1838 veröffentlichten zu ben bemerkenswertheren. Auf eine Vorstellung, welche man früher bezüglich ber Constitution bieser Körper hatte: daß in den letteren Ammoniak enthalten und der die basischen Eigenschaften bedingende Bestandtheil sei, mar bereits S. 613 Bezug zu nehmen; aber diese Ausicht war keine allgemein ge= theilte, namentlich burch Liebig seit 1831 angezweifelt. erst kam man zur Kenntniß solcher, unter Freiwerben sauerstoff= freier Basen vor sich gehender Spaltungen, wie sie durch Gerhardt's Versuche über die Entstehung bes Chinoling aus verschiedenen Pflanzenbasen 1842, durch Rochleber's Arbeiten über das Caffein 1849 und 1850, von dem letteren Jahr an durch mehrfache das Piperin betreffende Untersuchungen u. a. nachgewiesen wurden.

Als fünstlich barstellbar und zwar aus Materialien, nicht selbst schon mit basischen Eigenschaften begabt sind, maren indessen schon vorher organische Basen erkannt worden: non 1826 au, wo Unverborben unter ben Producten der trockenen Destillation thierischer Substanzen und bes Indigo's eigenthüm: liche berartige Basen auffand. — Unter biesen Producten des Indigo's unterschied Un verborben damals eine als Krystallin bezeichnete Base, und unter den von ihm in dem Steinkohlen= theer gefundenen Runge 1834 eine ähnliche als Knanol be= nannte; auf die Identität bes von Fritsche 1840 in etwas anderer Weise aus Indigo erhaltenen Anilins mit dem Kry= stallin machte Erdmann sofort aufmerksam, und Fritsche nach ber Darstellung bes s. g. Benzibams aus Nitrobenzol burch Zinin 1842 (vgl. S. 674) auf die Identität dieser Base mit Daß auch bas Ryanol mit ben zuletzt genannten bem Anilin. Körpern ibentisch ist, stellte U. W. Hofmann 1843 fest, und mit diesem Jahre begann für diesen Forscher die ausbauernb fortgesetzte Beschäftigung mit bem Anilin, die Entbeckung und Untersuchung zahlreichster Derivate besselben. Eingehender kann ich das Vorschreiten dieser Untersuchungen hier nicht ver= folgen, welche für die reine Chemie von so hoher Wichtigkeit geworben sind (an Das, was sie 1845 für die Befestigung ber Substitutionstheorie brachten, hatte ich S. 623 zu erinnern; Anderes wird in dem folgenden Abschnitt in Betracht kommen), specieller auch nicht die von anderen Chemikern ausgeführten Arbeiten besprechen, welche in ber nämlichen Richtung vorzugs= weise Erhebliches ergaben: zu bereits bekannten von dem Am= moniak sich ableitenden Verbindungen vergleichbare dem Anilin entstammende kennen lehrten (als den Amiden und Aminsäuren vergleichbare z. B. Gerharbt's 1845 begonnene Arbeiten die Unilibe, die von Gerhardt und Laurent 1848 veröffentlichten bie Anilsauren) ober bie Eristenz isomerer Körper außer Zweifel stellten, deren genügende Deutung späterer Zeit vorbehalten

blieb (baß z. B. zu bem durch Hofmann und Muspratt 1845 bargestellten Nitranilin, welches das erste Beispiel eines basischen Nitro = Substitutionsberivates abgab, Arppe 1854 ein isomeres erhielt) u. s. w. Und noch weniger darf ich dann dabei verweilen, über die Entwickelung der Anwendung von Anilinderivaten in der Technik zu berichten: welche frühere Wahrnehmungen über die Bildung von Farbstoffen von dem Anilin aus schon in der hier zu betrachtenden Zeit gemacht waren und wie die Darstellung solcher Farbstoffe gegen das Ende dieser Zeit die Bedeutung zu gewinnen begann, zu welcher sie bald gelangte.

Mit bem Anilin, mit ben in gleicher Weise aus ben Nitro-Substitutionsproducten anderer Rohlenwasserstoffe als dem Benzol abzuleitenden Basen murden fünstliche organische Basen bekannt, bie — im Gegensatze zu den zuerst entbeckten s. g. Pflanzen= Alkaloïben — auch flüchtige sind. Flüchtige Basen, welche bie Natur sich bilben läßt, waren übrigens auch bereits gefunden: als die erste berselben das Coniin durch Geiger 1831. Rascher als die Zahl der letteren wuchs jedoch die der künstlich dar= zustellenden. Was Unverborben (vgl. S. 701) 1826 namentlich in Beziehung auf eine als Oborin benannte in dem flüchtigen Thierol vorkommende Base erkannt hatte, fand beträchtlichste Erweiterung durch Anderson's 1846 begonnene Untersuch= ungen, die bann eine größere Anzahl von Basen verschiedener Reihen als aus diesem Rohmaterial zu gewinnende nachwiesen. Diese Untersuchungen, dann die von 1855 an durch C. G. Williams ausgeführten trugen auch wesentlich zu ber Renntniß ber bei der Destillation von Steinkohlen entstehenden verschieden= artigen Basen bei; auch bes Letteren 1854 veröffentlichter Arbeit über die in den Destillationsproducten bituminoser Schiefer ent= haltenen Basen mag hier gebacht werden.

Aber mehr darf ich hier wiederum nicht bringen bezüglich des Bekanntwerdens mit dem Vorkommen, mit der Bildungs= weise von Gliedern der uns jest beschäftigenden Classe organischer Verbindungen, und Nichts über die Erkenntniß der Beziehungen

zwischen ben in so verschiebenen Weisen erhaltenen basischen Sub= stanzen, über die Gewinnung solcher mittelst anderer Processe, als der hier in Erinnerung gebrachten: über die Auffindung so mannigfaltiger Verfahren welche außerbem für bie kunstliche Darstellung organischer Basen in Anwendung gekommen sind. Wie die s. g. substituirten Ammoniake durch Wurt und durch Hofmann 1849 entbeckt und auch länger bereits bekannte Basen als diesen zugehörig gedeutet wurden, werde ich in bem folgenden Abschnitte zu besprechen haben, um der Tragweite willen, welche dieser Vermehrung bes demischen Wissens für bie Erfassung allgemeinerer Ansichten zukam; Dem, was wir Hof= mann bezüglich ber Bekanntschaft mit ben verschiedenen Arten s. g. substituirter Ammoniake verbanken, fügte Derselbe 1851 auch die mit den künstlich bargestellten s. g. Ammoniumbasen hinzu, und die 1858 von ihm gegebene Deutung gewisser schon vorher (zuerst durch Cloëz 1853 als Producte der Einwirkung von Ammoniak auf die Chlor= oder Bromverbindung des Aethy= lens) bekannt geworbener Basen als Diamine befestigte er burch bie von da an ausgeführten Arbeiten, welche diese Art orga= nischer Basen bei ben Chemikern zur Anerkennung brachten. In dem folgenden Abschnitte habe ich auch Bezug zu nehmen auf die durch P. Thenard 1845 eingeleitete Bekanntschaft mit Basen, welche keinen Stickstoff aber bafür Phosphor enthalten; hier ist zu erinnern an die durch Cahours und Hofmanu von 1855 an über solche Verbindungen veröffentlichten Unter= suchungen, welche über bie ersteren umfassenbere Auskunft gaben.

Mehr noch, als es bei den der vorliegenden Arbeit gesogenen Grenzen für viele Theile dieser Uebersicht zu rügen ist, würde ich das Zulässige überschreitend in die Angabe von Einzelsheiten hineingerathen, wollte ich darüber berichten, wie in der hier zu betrachtenden Zeit verschiedene Zuckerarten, dem Stärkmehl nahe stehende Naturproducte und andere sich anreihende, unter sich ähnliche Körper unterschieden worden sind, wie von ihnen, von der Cellulose u. a. aus eine große Zahl von Derisvaten dargestellt worden ist, und wie auch die, solche Verbinds

ungen umfassende Abtheilung bes demischen Wissens beträcht= lichste Erweiterung erfuhr; babei verweilen barf ich nicht, welche Wichtigkeit auch vielem jene Substanzen Betreffenden zukommt und gabe es selbst noch mehrere von ihnen aus erhaltene Praparate, die so viel Aufsehen erregten, wie das Pyrorylin, welches Schonbein 1845 entbeckte und bessen Bereitung 1846 auch Böttger und Otto auffanden. — Dasselbe gilt für anbere Abtheilungen der organischen Chemie, in welche die der letteren angehörigen Verbindungen außer auf Grund bes demischen Charakters auch auf andere Gigenschaften, bas Borkommen und die Verwendbarkeit hin zu ordnen sich von früher her so hartnäckig erhalten hat. Es gilt u. Al. für die Farbstoffe, wichtig auch die sie betreffenden und von ihnen ausgehenden Untersuchungen für die Ausbildung der Chemie geworden sind. Aber wie wäre es möglich, hier zusammenzustellen, was zu ben Arbeiten von Chevreul (1807 und 1808), von Crum (1823), von Berzelius (1826), von Dumas (schon 1822, namentlich 1833 und 1836) über die Natur und die Abkömmlinge des bie von Erbmann (von 1839 an) und Laurent (seit 1840) an Reichthum der Kenntnisse über Verbindungen, die vonIdieser Substanz sich ableiten, hinzugefügt haben, oder auch nur so wie eben die wichtigeren unter den bezüglich ber Krapp=Farbstoffe (von welchen das Alizarin durch Colin und Robiquet 1826 isolirt wurde) ausgesührten Untersuchungen zu nennen, ober aus ber größeren Zahl von Arbeiten, welche die aus Flechten zu erhaltenden Farbstoffe zum Gegenstande hatten, außer den durch Robiquet (er lehrte 1829 bas Orcin und bas Orcein kennen), burch Rane (1840), burch Stenhouse (1848 und 1849) veröffentlichten noch aller der= jenigen zu gebenken, die wesentlich zu ber Erforschung ber Bild= ung und der Natur dieser Farbstoffe beigetragen haben; der Erfolg eines solchen Versuches wurde nothwendig ein ganz un= genügender sein, wenn nicht in einer für hier allzu weitläufigen Weise die Fortschritte, welche jede spätere Untersuchung im Ver= gleiche zu ben früheren brachte, minbestens angebeutet maren.

Wo es so schwer fällt, sich ber Angabe von Einzelheiten zu enthalten, und das weitere Eingehen auf solche doch uns zulässig ist, stehe ich besser bavon ab, die hier versuchte Uebersicht einiger wichtigeren Fortschritte der Chemie dis um 1858 vervollständigen zu wollen. Was ihr, so wie sie hier vorliegt, sehlt und daß ihr namentlich Bollständigkeit und Gleichmäßigkeit abgehen, ist mir selbst wohl ersichtlich; aber ich will bei nochs maliger Hervorhebung der Schwierigkeiten, die ihr mit Recht vorzuwersenden Mängel zu vermeiden, nicht verweilen.

Die vorstehende llebersicht erstreckte sich, wenn gleich zwischenburch auf theoretische Lehren Bezug zu nehmen mar, überwiegenb auf solche Erweiterungen bes chemischen Wissens, welche birect aus experimentalen Forschungen hervorgingen. Allgemeinere Ansichten, welche früher über die Constitution hier erwähnter Körper aufgestellt wurden und zu Anerkennung kamen, sind bereits in vorhergehenden Abschnitten besprochen worden, und das da darüber Mitgetheilte findet theilweise durch das in diese llebersicht Aufgenommene Ergänzung, ohne daß jedoch über alle in bieser Beziehung vorgebrachten Betrachtungen, welche ben bereits ausführlicher erörterten nachfolgten, hier hatte berichtet werden können. Vollständig kann Dieses auch jetzt nicht ge= Vollständigkeit kann ich weber anstreben in dem Gin= schehen. gehen barauf, wie an ältere Vorstellungen erinnernde über die Constitution der organischen Verbindungen in späterer Zeit wieber versucht wurden (an bie S. 550 f. besprochenen erinnernde z. B. noch 1839 burch Persoz), noch in speciellerer Verfolgung, welche Bergleichungen zwischen verschiedenen Körpern beachtungs= werthe Beziehungen für dieselben ersehen ließen (Vergleichungen zwischen schwefelfreien und schwefelhaltigen Verbindungen z. B. in anderer Art, als zunächst innerhalb ber unorganischen Chemie durch Nebeneinanderstellung von Sauerstoff = und Schwefel= verbindungen geschehen mar: innerhalb der organischen Chemie nämlich auch in ber burch Mitscherlich 1833 angebahnten, durch Gerhardt und Chancel 1852, durch Rolbe namentlich

706 Erinnerung an einige wichtigere Fortschritte ber Chemie bis um 1858.

1860 weiter entwickelten Weise, gewisse Berbindungen als in derselben Beziehung zu der Rohlensäure wie andere zu der Schwefelsäure stehend zu betrachten). Vieler solcher Ansichten kann ich, wo sie überhaupt in dem Folgenden Erwähnung sins den, nur im Vorbeigehen gedenken; sur aussührlichere Darslegung muß ich mich auf die Lehren beschränken, welche nach der Ausstellung der Radical- und dann der Substitutionss und älteren Typentheorie von ganz besonderem Einfluß auf die Weinungen der Chemiker waren, und auf die Herandildung der Vorstellungen, die in unserer Zeit vorzugsweise Geltung haben.

Heranbildung der neueren Lehren über die hemische Constitution der Körper.

Ich habe in einem früheren Abschnitt (S. 582—631) barüber berichtet, wie um 1840 die vorher bezüglich der Constitution der unorganischen Verbindungen geltenden Ansichten und die in Uebereinstimmung mit benselben für die organischen Verbindungen entwickelte Radicaltheorie bestritten wurden. An das dis dahin Dargelegte haben wir hier wieder anzuknüpfen.

Bei einem Einverständnisse ber Chemiker barüber, wie die Constitution der unorganischen Verbindungen aufzufassen sei, bei der Anerkennung, daß die organischen Verbindungen als in derselben Weise, wie die unorganischen, constituirt zu betrachten seien, namentlich in den ersteren jedoch Atomgruppen, zusammengesetzte Radicale in ebensolcher Weise in die Zusammensetzung eingehen, wie elementare Atome in die der letteren, — unter biesen Voraussetzungen mar eine, ber ber unorganischen Berbindungen entsprechende Betrachtung und Classification auch ber organischen zu erwarten gewesen, und daß dieses Ziel ein mit der Zeit erreichbares sein werde, hatten die Vertreter der Ra= bicaltheorie bei ber, S. 564 ff. besprochenen Entwickelung ber= selben gehofft, wenn auch zunächst nur für einen verhältniß= mäßig kleinen Theil der organischen Verbindungen es als ermittelbar erschien, welche Rabicale in ihnen anzunehmen seien, und selbst hier verschiebene Annahmen in dieser Beziehung sich

gegenüberstanden. Abgeseben bavon, bag auch für bie unorganischen Verbindungen die älteren Lehren über bie näheren Bestandtheile berselben in Zweifel gezogen wurden, Radicaltheorie, so wie diese zuerst erfaßt und vorgebracht war, bas bezüglich ber Substitution Erkannte entgegengetreten, und auf das Letztere die Darlegung ber Beziehungen ber verschiebenen Verbindungen und namentlich ber organischen, Classification berselben zu gründen, murbe angestrebt. Diejenigen, welche in ber von ber Rabicaltheorie eingeschlagenen Richtung zu beharren für das Richtige hielten, wurde eine Berücksichtigung Dessen, was Substitutionsvorgange Diejenigen, welche ber Rabicaltheorie bestritten, nothwendig; daß sie in der für sie versuchten Weise eine Grundlage für die Betrachtung ber organischen Verbindungen abzugeben vermöge, mußten anbererseits zugestehen, daß Atomgruppen an bie Stelle von einfachen Atomen in Verbindungen eintreten, daß sie für ben Aufbau von Verbindungen wie einfache Atome wirken können. Dem, mas hierüber für die Chanverbindungen als bewiesen, für die Ammoniumverbindungen als wahrscheinlich auzusehen mar, fügte sich jett namentlich noch Solches hinzu, mas die Untersuchungen über die Einwirkung gewisser unorganischer Säuren auf organische Substanzen ergaben: Untersuchungen wie die von Mitscherlich 1833 mit ber Erforschung ber Einwirkung ber Salpetersaure, ber Schwefelsaure auf bas Benzol begonnenen, welche diesen Chemiker 1834 urtheilen ließen, daß in solchen Fällen unter Vereinigung von Wasserstoff aus ber organischen Substanz und von Sauerstoff aus der angewendeten Saure zu austretendem Wasser das in beiden Körpern außerdem Ent= haltene sich zu einer besonders innigen Verbindung vereinige; wenn solche Verbindungen zunächst noch meistens als aus einem organischen Ornd und einer Säure bes Stickstoffs ober bes Schwefels bestehend angesehen wurden, so kam boch bald, von 1839 an, zunächst burch Dumas und burch Gerhardt, auch eine andere Vorstellung in Anwendung: die, daß in jenen Verbindungen Wasserstoff durch Untersalpetersäure ober schweflige Saure, oder boch burch Atomgruppen von der Zusammenssetzung dieser Sauren substituirt sei, und die Zahl der bekannten Fälle, in welchen diese Betrachtungsweise sich als eine mit dem sonst bezüglich der Substitutionen Erkannten in Einklang stehend erwies, wuchs nun rasch. Daß zusammengesetzte Körsper eristiren, welche sich nach Art der einsachen verhalten und namentlich wie diese Wasserstoff in Verbindungen nach dem Aequivalentverhältnisse ersetzen können, wurde nicht nur von den Vertretern der Radicaltheorie sondern auch von den Vertretern der Substitutionstheorie und der in Anknüpfung an diese versuchten Systeme angenommen; aber barüber, in welchem Umfange man solche Annahmen machen dürse, gingen die Anssichten der verschiedenen Chemiker sehr außeinander.

Bei der Darlegung der Typentheorie 1840 erkannte auch Dumas es noch an, daß Atomgruppen sich wie elementare Atome verhalten können (vgl. S. 618), und Zugehörigkeit an benselben Typus nahm er ba auch für solche Verbindungen an, beren eine ein zusammengesetztes Rabical (Ammonium z. B.) an der Stelle eines Elementes (Ralium) in der anderen ent= halte. Aber es blieb, bei ben da gegen die bisherige Vorstellung von zusammengesetzten Radicalen erhobenen Bedenken, zweifel= haft, wann man für die Classification nach Typen — wo die Zahl der zu einem Atom der Verbindung zusammengetretenen einfachen ober sich so wie einfache verhaltenben Atome in Be= tracht kam — mehrere elementare Atome als zusammen für Ein elementares zählend anzusehen habe, und es hatte diese Unsicher= heit gewiß Antheil baran, daß die, immer nur an wenigen Beispielen erläuterte Auffassung gewisser Verbindungen als bemselben molecularen ober chemischen Typus zugehöriger Kör= per niemals in ausgebehnterer Weise, zum Ordnen wenigstens bes größeren Theiles ber verschiebenen Verbindungen, versucht wurde; als verschiedenen Typen zugehörig wären zudem solche Körper — die verschiedenen Alkohole z. B., die ihnen ent= sprechenben Gauren u. a. - zu betrachten gewesen, bie eine große Anatogie bes Verhaltens zeigen und für welche Dies

auch in der früheren Anschauung derselben als analoger Verbindungen ahnlicher, wenn auch verschieben zusammengesetzter Rabicale Ausbruck gefunden hatte. — Die Vortheile bieser Anschauungsweise mit Dem, was die Substitutionslehre an Abänderung berselben nöthig gemacht habe, zu vereinigen suchte Laurent's Theorie ber organischen Verbindungen in ber Beziehung der letzteren auf wirklich eristirende ober boch als eristenzfähig vorauszusehenbe Rohlenwasserstoffe in der S. 610 j. besprochenen Weise, wobei ein analoges Verhalten verschieden zusammengesetzter Kohlenwasserstoffe hinsichtlich ber für sie möglichen Veränderungen und des Ueberganges in andere, von ihnen sich ableitende und selbst wieder analoge Verbindungen angenommen wurde, wie auch balb, daß eine beschränkte Anzahl von einfacher zusammengesetzten Atomgruppen Wasserstoff in bem s. g. Fundamental-Radical ober Stammkern ersetzen könne. Bustimmung einer größeren Bahl von Chemikern fand inbessen auch diese Theorie nicht, an welche sich dafür, daß die verschiebenartigen organischen Substanzen ihr gemäß classificirt werben können, noch die S. 620 erwähnte, balb auch weiter ausgebildete von den gepaarten Berbindungen anschloß; jene Theorie in der ersten Zeit nach der Aufstellung berselben von Vertretern der älteren Richtung beurtheilt murde, mar S. 611 anzugeben; mas von ihr in Dumas' Typentheorie Verwerthung fand, ließ in der hier ihm gegebenen Darlegung mehr von ber ursprünglichen Auffassung Laurent's wegsehen als daß es auf sie hingewiesen hätte; noch nachdem L. Gmelin bei der letzten von ihm bearbeiteten Auflage seines Handbuches der Chemie (dessen die organische Chemie umfassende Abtheilung von 1847 an veröffentlicht murbe) die Kerntheorie Laurent's bazu, die organischen Verbindungen einzutheilen und zu ordnen, als die geeignetste befunden und benutzt hatte, wurde dieselbe boch nur verhältnißmäßig wenigen Chemikern zu einer vertrauten, mit gleicher lleberzeugung angenommene Lehre.

Wenn hier von Vertretern der Substitutionstheorie das Vorhandensein von Atomgruppen, welche sich einfachen Atomen

ähnlich verhalten, zugestanden wurde, so blieb doch auf jener Seite bestritten, daß solche zusammengesetzte Radicale, wie sie die Radicaltheorie vorher vielfach angenommen hatte: das Ace= tyl, das Aethyl u. s. w. in Verbindungen als abgeschlossene Theile der letteren wirklich vorhanden seien. Unter Beibehalt= ung der Vorstellung, daß Radicale in diesem Sinn eristiren, hatte Berzelius seine früheren Annahmen barüber, welche Atomgruppen als solche Rabicale in gewissen Verbindungen enthalten seien, fallen gelassen: die (wasserfrei gedachte) Essig= fäure z. B. nicht mehr als eine Sauerstoffverbindung des Ace= tyls, als (C4H3)O3 gebeutet, sonbern als eine Sauerstoffver= bindung des Rohlenstoffs mit welcher ein Rohlenwasserstoff gepaart sei, als Methyl=Oralsaure C2H3. C2O3 (vgl. S. 622). Von Dem, mas die frühere Radicaltheorie an Einfachheit, an Uebersichtlichkeit der Betrachtungsweise gewährt hatte, mar da= mit viel verloren gegangen; Dies unter Beibehaltung ber Grundbegriffe jener Theorie wieder zu gewinnen und babei dem bezüglich ber Substitutionen Erkannten Rechnung zu tragen wurde auch versucht, so namentlich 1850*) in Kolbe's Un= nahme gepaarter Rabicale. Wieberum wurde hier bie Essig= säure als aus Cauerstoff Os einerseits und bem bamit Vereinigten, C4#13, als bem zweiten näheren Bestandtheil andererseits zusammengesetzt aufgesaßt, bieser, bas s. g. Acetyl aber als aus Methyl C2H3 und Kohlenstoff C2 gepaart, so daß der lettere ausschließlich den Angriffspunkt für die Verwandtschafts= fräfte bes Sauerstoffs, bes Chlors u. s. w. biete; in ent= sprechender Weise wurde für andere, der Essigsäure analog sich verhaltende Verbindungen die Zusammensetzung der in ihnen anzunehmenden Radicale aufgefaßt, für die gepaarten Radicale Substituirbarkeit des in dem Paarling, für die als nicht gepaart angesehenen (die Alkohol=) Radicale Substituirbarkeit des in ihnen enthaltenen Wasserstoffs durch Chlor u. a. als möglich anerkannt, und die auf Grund solcher Unnahmen und der Er=

^{*)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. LXXV, S. 211, Bb. LXXVI, S. 1.

wähner meine is medreite Rabicale in veridiebenen Substituten verteiten der Getrachtung von geneilt. Anzehl von Verbindungen badurch noch erweitert, der dem Samelie eine ähnliche Befähigung wie dem Koblenster von Verenigung mit Paarlingen zusammengeseste Raspielt in der Juden, zugesprochen wurde.

Ant auch dieser Versuch, die Radicalikeorie in einer, mög-Beile en Die früheren Borftellungen noch anschliegenden Beile palten, fand die Zustimmung ber Chemiker im Allremeinen nicht. Der Glaube an die Eriftenz solcher gusammenringier Radicale, wie sie früher und da noch angenommen mrmen, als abgeichloffener Beftanbtheile von Berbindungen mar Entert. Da, wo ein Theil einer Berbinbung bei ber Ginrirtung berselben auf eine andere in bieje, ein Element -Masserstoff 3. B. — in ihr ersegend, eintritt, sahen bamals idon Viele auch in solchen Fällen, wo vorher bas Eintretenbe als einen besonderen Bestandtheil in der neu entstehenden Berbindung abgebend, als in ber Form eines gusammengesetten Radicals in ihr eristirend betrachtet worden mar, nur noch bie Bildung einer Verbindung durch Vereinigung ber beiben, bei ber Einwirkung zweier Substanzen unter Ausscheibung gemisser Theile berselben (von Wasserstoff aus ber einen und Sauerstoff aus der anderen in der Form von Wasser z. B.) übrig bleibenben Theile zu einem neuen, in sich gang zusammenhängenben und nicht so, wie Dies früher gebacht worben mar, geglieberten Körper; mas in die Zusammensegung bes entstehenben Körpers als ein solcher übrig bleibenber Theil einer Substanz (le reste ober le restant, wie Gerhardt zuerst, 1839 (vgl. E. 620), Das bezeichnet hatte, mas spater bei ber weiteren Ausbilbung der uns hier beschäftigenden Betrachtung von ihm als résidu, im Deutschen gewöhnlich als Rest benannt murbe) eingeht, konnte die Zusammensetzung eines bisher angenommenen Rabicals besitzen, murbe aber nicht mehr in bem früheren Ginn eines solchen aufgefaßt, und je nach verschiedenen Bilbungsweisen derselben Verbindung war diese als durch die Vereinig= ung verschiebener Reste entstanden anzusehen. — Mit der zu= nehmenden Anzweifelung der realen Eristenz solcher Rabicale verband sich ber Zweisel baran, ob man überhaupt bezüglich ber Anordnung der elementaren Atome in einem kleinsten Theilchen einer Verbindung Etwas erforschen konne, ob man bezüg= lich ber in einer etwas complicirter zusammengesetzten Ver= bindung enthaltenen näheren Bestandtheile Etwas angeben, ob man überhaupt solche Bestandtheile in einer berartigen Ver= bindung annehmen burfe. Jest bilbete sich zu einer mit größerer Bestimmtheit vorgebrachten, mit mehr Nachbruck vertretenen Lehre Das aus, was schon vor und bald nach 1830 (vgl. S. 589) von Einigen behauptet worben mar, mas Baubrimont 1838*) als bas Richtigere vertheibigt hatte: baß man ternare Verbindungen (bas f. g. Schwefelfaurehybrat z. B.) nicht als aus näheren Bestandtheilen (masserfreier Säure und Wasser) zusammengesetzt sonbern einfach durch die Angabe ber Art und Zahl ber barin enthaltenen elementaren Atome zu formuliren habe, was Dumas 1840 (vgl. S. 619) in ber Auffassung, die kleinsten Theilchen von Berbindungen seien in sich geschlossene Ganze ohne solche binare Glieberung, wie sie ber electrochemischen Theorie gemäß angenommen werbe, letteren gegenüber gestellt hatte. Der bualistischen Betrachtungs= weise trat jest die unitarische entschiedener entgegen. Balb ur= theilten Mehrere, Gerhardt voran, daß die Annahme, jede Verbindung füge sich aus zwei Bestandtheilen zusammen, eine irrige, daß die Vorstellung bestimmter näherer Bestandtheile in complicirter zusammengesetzten Verbindungen eine unbegründete, minbestens eine nicht zu beweisende noch durchzuführende sei. Daß er Baubrimont's Ansicht bis zu einem gewissen Grabe theile, erklärte Gerhardt 1844 in der Einleitung zu seinem Précis de chimie organique, und seine Zustimmung zu ber, die dualistische Betrachtungsweise bestreitenden Auffassung, jede

^{*)} Introduction à l'étude de la chimie par la théorie atomique.

Verbindung sei ein Ganzes, eine Vereinigung von elementaren Theilchen, unter benen eines ober mehrere durch andere ersett werden können, ohne daß die Natur des ganzen Systemes daburch verändert werde. Das neue System, welches zu Anerkennung zu bringen er bestrebt sei, charakterisirte er 1848 in dem Vorwort zu seiner Introduction à l'étude de la chimie par le système unitaire dahin, daß nach demselben alle Körper als aus Molecülen bestehend betrachtet werden, die in sich geeinte seien, mit einer Anordnung der darin enthaltenen elementaren Atome, welche eine bestimmte sei aber nicht in absoluter sondern nur in relativer Weise (als eine ähnliche in gewissen Verzbindungen nach dem übereinstimmenden Verhalten der setzteren) erkannt werden könne.

In ausgesprochenstem Contraste bazu, wie man währenb langerer Zeit die näheren Bestandtheile gewisser complicirter zusammengesetzter Verbindungen zu kennen, ober boch wenigstens auf diese Erkenntniß hinarbeiten zu sollen glaubte, beurtheilten es nun hervorragende Förberer unserer Wissenschaft als bas Richtigere, von Solchem, was boch nur zu Fictivem führe, ganz abzusehen, den Verbindungen die Formeln beizulegen, die Zusammensetzung der kleinsten Theilchen aus elementaren Atomen angeben ohne die Art ber Gruppirung ber letteren ausbrücken zu wollen, und bei ber Darlegung ber Bilbung, ber Bersetzung von Verbindungen nur die factischen Beziehungen zwischen ben dabei in Betracht kommenden Substanzen hervortreten zu lassen. An die Stelle des früheren Strebens, die rationellen Formeln ber Verbindungen aufzusuchen und von ihnen für die Erklärung der chemischen Vorgänge Gebrauch zu machen, trat jett wieber zunehmenbe Benutung ber empirischen Formeln. Für die Hervorhebung des Gemeinsamen bei Beränderungen analoger Substanzen unter benselben Umständen biente bann bald ber häufigere Gebrauch allgemeiner Formeln, CmHnOc 3. B., wo neben der Angabe gewisser numerischer Beziehungen zwischen den Atomanzahlen der einzelnen Elemente die der statthabenden Abanderung der Zusammensetzung in einer,

bie Einzelfälle zusammenfassenden Weise möglich war, und für die Verdeutlichung mehrsach in berselben Art statthabender Vorsgänge die Anwendung allgemeiner, schematischer Gleichungen: der Gebrauch von Formeln und Gleichungen, deren Benutzung Laurent und Gerhardt zunächst den Vorwurf zuzog, chemische Algebra zu treiben; eine Uedersicht über die Zussammensetzung analoger Verbindungen und die der bei gleicher Veränderung derselben resultirenden wiederum analogen Körper sollten die Formeln gewähren, welche Laurent 1845 als s. g. spnoptische vorschlug, und die Beziehungen zwischen Verdindungen und den Substanzen, aus welchen sie sich diesen ober in die sie sich zersetzen, sollten die eben so bezeichneten Formeln, welche Gerhardt und Chancel 1851 empfahlen, sofort ersehen lassen.

Selbst für die unorganische Chemie, in welcher die so lange herrschend gewesenen Vorstellungen über die näheren Bestand= theile ber Verbindungen sich mindestens conventionelle Geltung und vorzugsweise Anwendung bei der Angabe der Zusammen= setzung länger bewahrten, murbe versucht, in solcher Weise bas ihr Zugehörige ohne Zuziehung von Hypothesen bezüglich ber rationellen Constitution ber Verbindungen barzulegen; so von Gerhardt, unter Vereinigung der sonst als unorganische und organische Chemie geschiedenen Abtheilungen in Gin Ganzes, 1848 in seiner vorhin (S. 714) erwähnten Introduction à l'étude de la chimie. In ber organischen Chemie hatte ber öftere Wechsel der Ansichten über die Constitution berselben Verbindungen den Widerstand gegen die Anwendung empirischer ober unitarischer Formeln kleiner sein lassen; mas aber bisher an Betrachtungsweisen für hierher gehörige Verbindungen, von Classificationsversuchen, von Schreibarten für die Formeln in Anwendung gebracht worden war, blieb immer noch in Gebrauch. Diesen Classificationsversuchen gesellte sich aber nun noch einer, ber Lossagung von den Hypothesen bezüglich der rationellen Constitution der Verbindungen entsprechender und doch dem chemischen Verhalten berselben Rechnung tragender hinzu: die

Classification nach Reihen. In Reihen ordnete bie organischen Verbindungen Laurent bereits 1836, bei ber ersten Darlegung seiner Kerntheorie, wo er in dieselbe Reihe alle die Stammterne stellte, in welchen bas Verhältnig ber Rohlenstoff= und ber Wasserstoffatome bas nämliche ist, in Unterabtheilungen Giner Reihe — in der Folge, wie die Anzahlen dieser elementaren Atome in einem kleinsten Theilchen bes Stammkernes abnehmen — jeben Stammkern, die aus ihm durch Substitution entstehenben Rerne und die von ben Kernen durch Anlagerung von Anderem sich ableitenden Verbindungen; in abgeanderter Beise, nach ber steigenden Anzahl ber Rohlenstoffatome in ben Kernen, stellte er später — namentlich 1844 — die Reihen der von den letteren abzuleitenden Verbindungen zusammen, und damit, wie eine solche Art ber Classification nach Reihen am Zweckmäßigsten einzurichten sei, mar er noch bei ber Abfassung seines letten Werkes, ber Méthode de chimie beschäftigt. Wir verweilen bei diesen Versuchen, bei der Nomenclatur der verschiedenen Arten von Verbindungen, welche Laurent vorschlug ohne daß sie in allgemeinere Anwendung kam, hier nicht. — Die Zusammenstellung von Verbindungen in Reihen, so daß der Ueberblick über ähnlich sich verhaltende Substanzen, über die Beziehungen auch ber entsprechenden Glieder von Reihen, welche mit unähnlichen Eigenschaften begabte Körper enthalten, erleichtert sei, gelang in einer mehr berücksichtigten Beise Gerharbt. Wie sich Verbindungen, beren eine sich anderen auf Grund großer Aehnlichkeit in dem chemischen Verhalten an die Seite stellt, nach ihren Formeln zu regelmäßig vorschreitenben Reihen gruppiren, murbe ba benutt; mas Schiel 1842 für bie in verschiebenen Alkoholen angenommenen Rabicale beachtete als wohl auch noch für andere organische Verbindungen statt= habend voraussah, mas Dumas bann, noch in bemselben Jahre, für die Glieder der Reihe von Sauren, in welche die wichtigsten fetten Säuren gehören, erseben ließ: baß die Formeln um C2H2 ober ein Multiplum bavon verschieden sind, bilbete Ger= hardt von 1843 an zu einer umfassenderen Aufstellung ber

von ihm als homologe Verbindungen enthaltend bezeichneten Reihen aus: Reihen, beren Glieber bei Aehnlichkeit bes chemi= schen Verhaltens biese Differenz ber Formeln zeigen. Wenn Gerhardt in seinem Précis de chimie organique (1844 unb 1845) ber Beschreibung ber organischen Verbindungen auch zu= nächst eine Classification berselben zu Grunde legte, welche ber ba von ihm construirten s. g. Verbrennungs-Leiter (échelle de combustion) entsprach: die Verbindungen zu ordnen nach den Stufen, welche sie nach ber Anzahl von Kohlenstoffatomen in ihren kleinsten Theilchen einnehmen, und bei den auf gleicher Stufe in dieser Beziehung stehenben Verbindungen von ben an . Wasserstoff reicheren zu ben an biesem Element ärmeren überzu= gehen, so fanden doch schon hier die Zusammenstellungen homo= loger Verbindungen in Reihen vielfache Anwendung; ber am Schlusse bes eben genannten Werkes von Gerharbt gegebenen Classification ber organischen Verbindungen nach ihren chemischen Functionen traten in den Unterabtheilungen die homologen Reihen noch stärker hervor. Die Beachtung ber homologen Verbindungen ist geblieben; weniger allgemein und weniger bauernd war die ber bann von Gerhardt noch an= geknüpften Unterscheibung isologer Verbindungen als chemisch ähnlicher, für welche bie für homologe carakteristische Zusammen= setzungsdifferenz nicht statt hat, und heterologer als solcher, welche burch einfache Umsetzungen aus einander entstehen können und nach ihrer Bildungsweise verwandt sind, ohne Aehnlichkeit bes chemischen Verhaltens zu zeigen.

Classificationsprincipien waren also vorgeschlagen, nach welchen die unzähligen und stets sich mehrenden organischen Verbindungen geordnet werden konnten, deren Zusammensetzung und deren chemisches Verhalten genügend bekannt sei, aber zu allgemeinerer Annahme kamen diese Principien nicht. Manches zwar wurde ihnen entlehnt auch von Denjenigen, welche an früheren Ansichten, an Ueberkommenem bezüglich der Eintheilung jener Verbindungen noch festhielten: baran, wie man nach Ur=

intung und Bortommen. nuch Abstammung von einer länger bedaringer Substant, nuch unterzu nuch untergeordneteren Merkunten stüder stüßere soer Keinere Abtbeilungen organischer Turten früder stüßere soer Keinere Abtbeilungen organischer Turten erfondert dumt. Sin die Anerkennung und für die Turtenderen seinenen Elasinsprantinien, wie die jest durchteren maren, kam aber auch noch Stwas in Betracht, beilden der Gemikern in der Zeit um die Mitte und Farenderen unter den Chemikern in der Zeit um die Mitte und Farenderen große Weinungsverfchebenheit herrschte: Verschaungen deizulegen seien, welche relative Gewichte den Arvenen der Glemente, und damit auch, nach welchen Anzahlen zwise in einem kleinsten Theilchen einer Berbindung entswien seinem kleinsten Theilchen einer Berbindung entswien seinem kleinsten Theilchen einer Berbindung entswien seinen

3ch habe in einem früheren Abschnitte, welcher die Ausbitdung ber atomistischen Theorie bis gegen 1840 zum Gegen-Runde hatte, barüber berichtet, in wie verschiedenen Weisen bis babin die Bestimmung ber den Glementen beizulegenden Atom= oder Verbindungsgewichte versucht worden war; es wurde am Echlusse dieses Abschnittes (E. 436 ff.) hervorgehoben, welche Widersprüche in ben Ergebnissen ber bis zu jener Zeit zur Feststellung ber Atomgewichte ber Elemente benutten Betracht= ungsweisen als schwer ober gar nicht lösbare vorlagen, wie bamals von hervorragendsten Chemikern ber Begriff des Atom= gewichtes überhaupt als ein unsicherer und in der Chemie nicht mit Vortheil anzuwendender beurtheilt mar, und die Ueberzeugung ausgesprochen murbe, besser als nach Atomgewichten gebe man nach Alequivalentgewichten ber Glemente bie Zusammensetzung der Verbindungen an. Das Lettere mar von mehreren Chemikern schon vorher festgehalten worden, welche bie, wie immer von ihnen benannten relativen Gewichte, nach benen bie Elemente in Verbindungen eingehen und die am Zweckmäßigsten ber Angabe ber Zusammensetzung ber letteren zu Grunde zu legen seien, nur aus chemischen Thatsachen: bem Zusammensetzungsverhältnisse ber Verbindungen und namentlich analoger

Verbindungen ableiteten. Aber zu einer Einigung mar es da= mals nicht gekommen; bie verschiebensten Gewichte wurden in dem vierten Decennium unseres Jahrhunderts unter demselben Verbindungsgewichts=Zeichen eines Elementes verstanden. Bah= rend — um mich auf einige wenige, namentlich für organische Verbindungen in Betracht tommende Elemente zu beschränken bei vielen englischen Chemikern, in Deutschland namentlich bei Gmelin die Verbindungsgewichte H=1, N=14, Cl=35,5, C=6 für O=8 gesetzt murben, fanden auch die Berzelius= schen Atomgewichte H=0.5 (o. das Doppelatom H=1), N=7(o. N = 14), Cl = 17,75 (o. Cl = 35,5), C = 6 für Cl = 8vielfach Anwendung, und den, immerhin boch Etwas von Ueber= einstimmung vermittelnben Gebrauch ber Zeichen für Doppelatome bei ben ersteren Elementen vermeibend setten Dumas (vgl. S. 430 f.), Laurent und andere französische Chemiker bamals auch noch C=3 für O=8. Wie groß bas Gewicht eines kleinsten Theilchens, das Formelgewicht einer Verbindung zu setzen sei, wurde erschlossen baraus, nach welchen einfachen Verhältnissen dieselbe sich mit Substanzen vereinige, für deren kleinste Theil= chen bas relative Gewicht bekannt sei; ober banach, unter Bei= legung welches Formelgewichtes an Eine Verbindung in einfachster Beziehung zu einer anderen aus ihr sich bilbenden ober zu ihr sich umwandelnden, ihrem Formelgewichte nach als bekannt betrachteten stehe; in Ermangelung solcher Anhalts= punkte murben bie Formeln so geschrieben, daß sie in einfachster Weise bas Zusammensetzungsverhältniß ausbrückten, andererseits aber auch manchmal unter beträchtlicher Vervielfachung bes ein= fachsten Ausbrucks so, daß sie gewissen, als zuverlässige Anhalts= punkte gewährend angesehenen theoretischen Unsichten sich fügten. Die Größe bes von ben Zeichengewichten für Elemente, von ben Formelgewichten für Verbindungen im gas= ober bampf= förmigen Zustand erfüllten Raumes wurde in Betracht gezogen, boch in ber Art, baß biese Größe ein stets gleiche sein musse, nur für die gasförmigen Glemente nach Berzelius' schon frühe und lange gemachter Annahme für die Ermittelung ber Ropp, Entwidelung ber Chemie. 46

Atomgewichte ber letteren (vgl. S. 372 f. u. 420 f.), von welcher Annahme er selbst boch zulett (vgl. S. 427 f.) Ausnahmen zu statuiren als unabweisbar befunden hatte; andere Chemiker (vgl. S. 359 f. u. 381) waren der Ansicht gewesen, Ansicht war jest von Vielen getheilt, bag folche Gewichtsmengen verschiebener Elemente, welche ben ben letteren beizulegenben Atomgewichten entsprechen, ungleiche, nur in einfachen Berhalt= ` nissen unter einander stehende Räume erfüllen können. Allgemein war das Lettere angenommen für Verbindungen: daß ben burch bie Formeln berselben ausgebrückten Gewichten ungleiche, in einfachen Verhältnissen unter einander und zu ben Raumerfüllungen ber burch bie Atomgewichte angegebenen Gewichts= mengen unzerlegbarer Substanzen stehenbe Raumerfüllungen zutommen können. Daß bei bem Wasser HO ober H2O, bem Stickorybul NO o. N2O, ber schwefligen Saure 8O2, bem Rohlenoryd CO, ber Kohlensäure CO2, bem Aceton C3H3O o. C3H6O u. s. w. die den richtigen Formelgewichten zukommende Raum= erfüllung eine halb so große sei, als bei bem Albehyd C4H4O2 o. C4H8O2, dem Essigather C8H8O4 o. C8H16O4 und ben meisten organischen Verbindungen, murbe als etwas factisch Statthabenbes betrachtet, und wenn auch von Berzelius bezweifelt wurde, baß bem Aether als C4H5O ber Alkohol als C4H6O2 an die Seite zu stellen sei, so murbe boch von ihm keineswegs etwa bie ungleiche Raumerfüllung, welche bann ben Formelgewichten beiber Substanzen zukommt, als einen Grund zum Zweifeln abgebend betrachtet; war Dies boch etwas bei ben von ihm wie von an= beren Chemikern ben in dieser Beziehung vermeintlich bestbekannten Verbindungen zuerkannten Formeln sehr gewöhnlich sich Zeigenbes, und glaubte er selbst boch später (1839) die Zusammensetzung ber kleinsten Theilchen gewisser Verbindungen richtig zu beuten, indem er benselben Formeln und entsprechende Gewichte (bem Chlorbenzonl 3. B. C42H15O6Gl8 = C14H5€l8 + 2C14H5O8) beilegte, welchen wiederum ganz andere, immerhin aber noch zu ben sonst vorkommenben in einfachen Verhältnissen stehenbe Raumerfüllungen entsprechen. Was Avogabro (vgl. S. 349 ff.),

vas Ampère (vgl. S. 354 ff.) gelehrt hatte, übte — wenn nuch noch Erinnerungen an es manchmal (vgl. S. 424 f., 437, 633) wrkamen — keinen Einfluß darauf aus, was für die Bestimmsung der relativen Gewichte der kleinsten Theilchen unzerlegbarer ind zusammengesetzter Körper als beachtenswerth angesehen vurde; fast allgemein wurde namentlich noch daran sestgehalten, as diejenigen kleinsten Theilchen der Körper, als deren Aggrestate man wahrnehmbare Mengen der im freien Zustande darstellten Körper zu betrachten habe, auch diesenigen kleinsten Theilchen dieser Körper seien, durch deren Zusammenfügung ein kleinstes Theilchen einer Verbindung entstehe.

Die lettere Vorstellung wurde auch von Gerhardt noch nicht bestritten, als Dieser 1842 in seinen Untersuchungen über vie chemische Classification ber organischen Substanzen*) ben Nachweis zu führen suchte, bas Gewicht ber kleinsten Theilchen er nannte biese Gewichte ganz allgemein Aequivalente nehrerer Substanzen sei bisher, ben für die Mehrzahl ber or= zanischen Verbindungen als die Gewichte dieser Theilchen aus= rückend angenommenen Formeln gegenüber, irriger Weise um vie Hälfte zu klein angenommen worden. Von solchen Ver= bindungen ausgehend, beren Formelgewichte in dem elastisch= kussigen Zustand einen 4mal so großen Raum erfüllen, als 0=8 Gewichtsth. Sauerstoff, erörterte er, noch C=6, H=0.5, N=7 für O=8 lassend, daß bei den Zersetzungen berselben mmer burch C2O4 ober Multipla hiervon ausgebrückte Gewichts= mengen Kohlensäure, burch H4O2 ober Multipla hiervon aus= zebrückte Gewichtsmengen Wasser zur Ausscheibung kommen, nicht aber burch CO2 ober H2O, ober Multipla bieser Gewichte nach ungeraden Zahlen, ausgebrückte Mengen. Er folgerte, baß das s. g. Aequivalent der Kohlensäure richtiger durch C2O4, das des Wassers durch H4O2 auszudrücken sei: durch Formel= gewichte, welchen bieselbe Raumerfüllung zukomme wie bem, ba ichon (für die eben angegebene Bedeutung der Zeichen N und H)

^{*)} Journal für practische Chemie, Bb. XXVII, S. 439.

allgemein burch NºH6 ausgebrückten Aequivalentgewichte bes Wo gegen Das, mas Gerharbt als bas Rich-Ammoniaks. tigere ansah, Wibersprüche vorlagen, betrafen biese bie Bersetung ober die Bilbung solcher Verbindungen, welche — wie z. B. ber Kohlensäure=, ber Oralsäure=, ber gewöhnliche Aether, bas Aceton u. a. — selbst schon mit ben ihnen bisher beigelegten Formeln Ausnahmen von dem bezüglich der Raumerfüllung sonft als Regel Dastehenben abgaben: bei biesen Formelgewichten nur halb so große Raumerfüllung zeigen, als soust für die organischen Verbindungen statt hat. Daß die Formeln jener Verbindungen selbst zu verdoppeln seien, suchte Gerhardt jest zu zeigen und bafür aus bem Verhalten ber für bie Entscheibung ber Frage in Betracht zu ziehenben Körper — so z. B., daß die Oralsaure und die Rohlensaure als zweibasische Säuren zu betrachten seien, das Aceton bei Einwirkung orydirender Agentien wieder Effigfaure gebe — Beweise beizubringen. Wie fur bie Roblensaure C2O4, das Wasser H4O2 ergaben sich dann auch für die verschiedenen organischen Verbindungen — solche Körper, hob Gerhardt hervor, wie sie in Pflanzen aus Kohlensäure und Wasser gebildet werden und aus welchen Kohlensäure und Wasser wieder entstehen können — Formeln, in welchen ber Rohlenstoff burch C2 ober Multipla bavon, der Sauerstoff burch O2 ober Multipla bavon ausgebrückt mar. In Beziehung barauf, daß die burch H2 ausgedrückte Menge Wasserstoff als 1 Aequivalent dieses Elementes betrachtet werbe, glaubte Gerhardt das Aequivalent des Kohlenstoffs als richtiger durch C2, bas des Sauerstoffs durch O2 angegeben ansehen zu sollen, und alle die Formeln von Verbindungen erklärte er barauf hin für unrichtig, in welchen die Anzahlen der darin enthaltenen durch C und durch O ausgebrückten Quantitäten Kohlenstoff und Sauerstoff nicht durch 2 theilbar seien. Wieberum baran erinnernb, baß bas Wasser, welches in seinem s. g. Aequivalent 4 Atome ober 2 Aequivalente Wasserstoff enthalte, die hauptsächlichste Substanz sei, die den zur Bildung der stickstofffreien Pflanzen, stoffe nöthigen Wasserstoff liefere, behauptete er auch, daß in

jeber, bas s. g. Aequivalent einer stickstofffreien Verbindung richtig angebenden Formel die Anzahl der Wasserstoff = Atome burch 4, die der Wasserstoff-Aequivalente durch 2 theilbar sein musse (auf die Besprechung von Verbindungen, welche Chlor ober ein ähnliches Element enthalten, erklärte Gerhardt hier nicht eingehen zu wollen); nur in ben Aequivalentformeln stickstoffhaltiger Substanzen könne, ba für bas die Quelle bes Stick= stoffs in den Pflanzen abgebende Ammoniak selbst Dies der Fall sei, eine ungerabe Anzahl von Wasserstoff=Aequivalenten ent= An seine Bestimmung des Aequivalentes bes halten sein. Wassers zu H4O° im Vergleiche zu der des s. g. Essigsäure= hydrates C4H8O4 knupfte Gerhardt die Bemerkung an, daß bas lettere nicht als C4H6O3, H2O, nicht als wirklich Wasser enthaltend betrachtet werden könne. Als Aequivalentformeln ber basischen Metallorybe nahm Gerhardt solche an, welche entsprechend ber des Wassers auf O2 2 Aeq. Anderes: Metall enthalten; als das Aequivalent eines Metalles betrachtete er die Menge besselben, welche bei ber Salzbilbung an die Stelle von 1 Aeq. Wasserstoff, H2 in der Säure tritt, und das Aequi= valent bes Wasserstoffs = 1 gesetzt bas bes Blei's bemnach als burch Pb = 103,5, das des Calciums als durch Ca = 20u. s. w. ausgebruckt. Diesen Aequivalentgewichten und ben sich an das des Wasserstoffs = 1 noch anschließenden des Chlors = 35,5, des Stickstoffs = 14 u. a. gegenüber sei also das bes Rohlenstoffs boppelt so groß als früher, nämlich = 12, bas bes Sauerstoffs gleichfalls doppelt so groß als bisher, nämlich = 16 zu setzen, und diese Verdoppelung der bisher angenommenen Aequivalentgewichte auch für Schwefel, Selen, Chrom u. a. vorzunehmen. — Die s. g. Aequivalentgewichte, welche Ger= harbt hier als die im Vergleiche mit dem des Wasserstoffs rich= tigeren bem Kohlenstoff, bem Sauerstoff, bem Schwefel und bem Selen zuerkannte, stanben unter sich und zu bem bes Wasser= stoffs genau in bemselben Verhältniß, wie bie biesen Glementen von Berzelius beigelegten Atomgewichte (vgl. S. 422); Ger= harbt machte hierauf nicht aufmerksam, obgleich er manchmal

(so bezüglich ber Zusammensetzung bes Wassers) bavon sprach, daß er das Aequivalentverhältniß als auch das Atomverhältniß angebend betrachte, und so konnte nach seiner Darstellung bes Gegenstandes er als Neuerungen auch in einer Richtung anstrebend betrachtet werben, nach welcher hin Dies gar nicht ber Fall war, während andererseits die von ihm als die wahren Aequivalente ber Elemente hingestellten Gewichte keineswegs immer — so z. B. nicht bei Sauerstoff und Chlor — Mengen ausbrückten, welche chemisch=äquivalent im eigentlichen und ber-Daburch trat zurück, was gebrachten Sinne bes Wortes sinb. er wirklich Neues geltenb zu machen suchte: bag bei Beibehaltung ber für die Metalle im Allgemeinen bisher angenommenen Aequivalentgewichte und ber Gewichte, welche burch bie ben meisten organischen Verbindungen bisher beigelegten Formeln ausgebrückt waren, die s. g. Aequivalent= ober in Verbindung eingehenden Gewichte bes Kohlenstoffs, des Sauerstoffs u. s. w. doppelt so groß zu setzen seien, als Dies bisher geschehen war, bag man, wie die Formeln des Wassers und der Kohlensäure, so auch die einer gewissen Anzahl von Verbindungen bafür, daß sie diese neuen Aequivalentgewichte bes Kohlenstoffs, des Sauerstoffs u. s. w. in sich enthalten können, zu verdoppeln habe — so bie bes Aethers, des Acetons, vieler Metalloryde u.a. —, und baß bann die Formeln flüchtiger Verbindungen (auch unorganischer, wie außer der des Wassers und der Kohlensäure die des Stickorybuls u. a.) allgemein solche Gewichte repräsentiren, welche im Gas= ober Dampfzustand gleich große Räume erfüllen.

Gerhardt hatte hier — wies er auch darauf hin, daß die Formeln einzelner Verbindungen eine Vereinfachung dann ers halten, wenn man die von ihm doppelt so groß als früher ans genommenen s. g. Nequivalentgewichte einiger Elemente durch die chemischen Zeichen der letzteren ausgedrückt sein lasse — doch den chemischen Zeichen für die Elemente die Sewichtsbedeutung gelassen, welche ihnen Berzelius beigelegt hatte: so wie S. 721 erinnert H=0.5, C=6, O=8 u. s. w. gesetzt, und Dem genäß in dem oben erläuterten Sinne das s. g. Aequivalent

bes Wasserstoffs burch H2, bes Kohlenstoffs burch C2, bes Sauerstoffs durch O2, der Kohlensäure burch C2O4, des Wassers burch H4O2, bes Bleiorybs burch Pb2O2 u. s. w. ausgebrückt. Namentlich für sauerstoffhaltige unorganische Verbindungen, de= ren bisher gebräuchliche Formeln O = 8 Gew.=Th. Sauerstoff einschlossen, war ihm eine Verdoppelung bieser Formeln als nothwendig erschienen, mahrend die meisten der für sauerstoff= haltige organische Verbindungen angenommenen Formeln O2 ober ein Multiplum bavon enthielten. Dies veranlaßte Ger= hardt, als er die Fortsetzung der jett besprochenen Untersuch= ungen 1843 veröffentlichte *), zu ber bamals mehrfach bespöttelten Aeußerung, man habe die Formeln ber organischen Chemie auf ein zweifach so großes Gewicht Sauerstoff bezogen, als bie ber unorganischen Chemie, bem organischen Sauerstoff ein doppelt so großes Gewicht beigelegt als bem unorganischen. Der Ver= boppelung der Formeln unorganischer Verbindungen unter Be= lassung ber Formeln, wie sie bisher ben organischen Verbind= ungen im Allgemeinen beigelegt worden waren, zog aber jett Gerhardt die Halbirung der letteren Formeln, um sie mit den ersteren vergleichbar zu machen, vor. Für H = 1 G.=Th. Wasser= stoff, Cl = 35.5 G.=Th. Chlor, N = 14 G.=Th. Stickstoff ließ er jest durch C 12 G.=Th. Kohlenstoff, durch O 16 G.=Th. Sauer= stoff, durch 8 32 G.=Th. Schwefel ausgebrückt sein; die Formel der Kohlensäure wurde jett CO2, die des Wassers H2O, die bes Bleioryds Pb2O, die des Silberoryds Ag2O, die des Wein= geistes C2HOO, die des chloressigsauren Silbers C2Cl8AgO2, die bes neutralen weinsauren Kali's C'H'K'O's u. s. w. Die Größe bes von H=1 G.-Th. Wasserstoffgas eingenommenen Raumes = 1 Vol. geset, erfüllten die durch die Formeln flüchtiger Ver= bindungen angegebenen Gewichte ber letteren im elastisch=flussigen Zustande durchgängig 2 Volume; so, daß Dies zutreffe, habe man überhaupt die Formeln flüchtiger Verbindungen anzunehmen.

^{*)} Aus der Revue scientisique et industrielle, Mars 1843 in dem Journ. f. pract. Chemie, Bb. XXX, S. 1.

Für die Verbindungen gasförmiger Glemente, namentlich bie bes Wasserstoffs und bes Sauerstoffs zu Wasser, hatte Gerhardt schon vorher barauf aufmerksam gemacht, bag bei Beilegung ber von ihm für biese Elemente als richtig betrachteten Aequivalentgewichte an diese bas Verhältniß ber Zusammensetzung der Verbindung nach Aequivalenten zugleich bas nach Volumen der Bestandtheile sei; jett hob er noch bestimmter hervor, daß bei Wasserstoff, Chlor, Brom, Jod, Stickstoff und Sauerstoff die spec. Gewichte der Gase ober Dämpfe im Berhältnisse der von ihm diesen Glementen beigelegten s. g. Aequivalentgewichte stehen und baß er für solche Körper Aequivalente, Atome und Volume als Dasselbe bebeutend betrachte. Aber wenn Gerhardt sich bann auch noch ganz allgemein bahin aussprach, daß biese brei Ausbrucke synonyme seien, so konnte Dies boch nur für Vergleichung von unzerlegbaren Substanzen unter einander oder von Verbindungen unter einander gelten, benn die s. g. Aequivalente ber ersteren nahmen im Gas= ober Dampfzustand einen nur halb so großen Raum ein, als die ber letteren.

Andere kleinste Theilchen der Körper als die, für welche er die Ermittelung der s. g. Aequivalentgewichte versuchte, zog da Gerhardt noch nicht in Betracht. Auch noch nicht in seinem, 1844 und 1845 veröffentlichten Précis de chimie organique, in welchem er die s. g. Aequivalentgewichte der Elemente so wie er sie durch die vorhergehenden Untersuchungen*) festgestellt zu haben glaubte, und die Schreibart der Formeln, welche so eben besprochen wurde, in Anwendung brachte. — Weiter aber ging jett Laurent in einer Abhandlung über die stickstoffhaltigen Körper, welche ihren allgemeinsten Resultaten nach 1845 ***), aussührlich 1846 ***) bekannt wurde. Verschiedene Gewichte ließ

^{*)} Diese legte Gerhardt 1843 auch in den Annales de chim. et de phys., 3. série, T. VII, p. 129, T. VIII, p. 238 dar.

^{**)} Comptes rendus de l'Acad. des sc., T. XX, p. 850.

^{***)} Annales de chim. et de phys., 3. sér., T. XVIII, p. 266.

hier in den einzelnen Abschnitten seiner Darlegung Laurent noch burch bieselben Zeichen für Elemente als Atomgewichte ber letteren ausgebrückt sein, und verschiebene Formeln — einfachere ober verdoppelte — finbet man Dem entsprechend ba für bie= selben Berbindungen geschrieben; in der Schreibart Gerhardt's, welcher Laurent selbst ben Vorzug gab, und für sie bie von bem Ersteren den Elementen beigelegten s. g. Aequivalentgewichte, wie sie in dem zunächst Vorhergehenden die chemischen Zeichen bebeuten, zu Grunde legend gebe ich hier ben Inhalt dieser Abhandlung Laurent's an. Was Gerhardt Aequivalente ber Elemente genannt hatte, bezeichnete Laurent als Atome. Ger= hardt's Behauptung (vgl. S. 722 f.), daß in ben richtigen For= meln wasserstoffhaltiger Verbindungen die Anzahl der Aequi= valente Wasserstoff immer eine gerade sei, erweiterte Laurent bahin, daß Dasselbe nicht nur, wenn Wasserstoff burch substituirende Elemente wie Chlor u. s. w. ober in Salzen burch Metalle ersett sei, für die Summe ber Atome bes Wasserstoffs und der ihn vertretenden Elemente für stickstofffreie Verbind= ungen gelte, sondern auch für Verbindungen, welche Stickstoff ober einen diesem analog functionirenden einfachen Körper ent= halten, wenn man die Atome dieser und ber vorgenannten Gle= mente zusammenrechne; zunächst für organische Substanzen, aber unter Zuziehung auch unorganischer stickstoffhaltiger Verbind= ungen bei ber Herzählung von Belegen für seine Behauptung, stellte Laurent ben Sat auf, daß in jeder Verbindung die Summe der Atome bes Wasserstoffs, bes Stickstoffs, bes Phos= phors, des Arsens, der Metalle und der s. g. halogenen Körper (bes Chlors u. a.) eine gerabe Zahl sein musse, unb als un= richtige Formeln beurtheilte er alle die, für welche Dies nicht zutrifft. Deutlicher noch, als Dies bei ber ersten Aufstellung bes s. g. Gesetzes ber paaren Atomzahlen burch Gerharbt (vgl. S. 722 f.) zu ersehen gewesen war, trat jest hervor, daß bieses Gesetz etwas Anderes enthalte, als mas in Berzelins' Auffassung gelegen hatte, gewisse Elemente: Wasserstoff, Chlor, Stickstoff z. B. geben im Allgemeinen nur nach Doppelatomen

in Verbindungen ein; nach bieser Auffassung mar bei Ersetzung von Wasserstoff durch Ehlor in dem kleinsten Theilchen einer Verbindung nur das Eintreten von Cle o. El an die Stelle von H2 o. H ober überhaupt eine Auswechselung im Berhaltnisse gerader Atom=Anzahlen zu erwarten, während mit jenem Gesetze auch die Auswechselbarkeit im Verhältnisse ungeraber Atom=Anzahlen in Ginklang stand. — Aber mährend Gerhardt für die Ermittelung ber mahren f. g. Aequivalente zusammengesetzte Körper in Betracht gezogen und für biese burchzuführen gesucht hatte, daß die als richtige anzunehmenden Formeln berselben Gewichte repräsentiren mussen, welche im Gas= ober Dampfzustand gleich große Räume erfüllen, behnte Laurent biese Betrachtung auch auf solche zusammengesetzte Rörper, welche sich wie unzerlegbare verhalten, und selbst auf Er hob hervor, daß man durch die chemischen lettere aus. Formeln nicht die absoluten Anzahlen der zu je einem Molecul vereinigten elementaren Atome — ba traten die Begriffe Molecul und Atom wieder als beutlichst unterschiedene hervor angeben könne, wohl aber bas Verhältniß ber Anzahlen von Atomen eines Glementes, elementarer Atome überhaupt, welche zu ben Molecülen verschiebener Verbindungen zusammengefügt sind: daß nur in diesem Sinne, wenn z. B. bezogen auf die Angabe HNO3 für das Molecul ber Salpetersäure, die Ans gabe HCl für das der Chlorwasserstoffsaure, CHN für bas der Cyanwasserstoffsaure u. s. w. etwas wirklich Ermittelbares enthalte. Aber bann sei auch bas Molecul bes freien Cyans burch C2N2, bas bes freien Chlors burch Cl2, bas bes freien Wasserstoffs durch H2, das des freien Sauerstoffs durch O2 auszubrücken: burch Formeln, welche für Stickstoff, Wasserstoff u. s. w. mit dem s. g. Gesetz ber paaren Atomzahlen in Einklang stehen und Gewichte ausbrücken, die benselben Naum erfüllen wie die Moleculargewichte ber vorgenannten und anderer Verbindungen; baß wirklich einem Molecul eines ber genannten Elemente, speciell bem bes Chlors die hier angegebene Zusammensetzung zukomme, gehe baraus hervor, bag in allen Fällen, in welchen

Chlor auf eine organische Substanz einwirkt, durch Cl2 Multipla hiervon, niemals aber burch Cl ober Multipla hier= von nach ungeraben Zahlen ausgebrückte Mengen Chlor Einwirkung kommen. Allgemein habe man ben verschiebenen Rörpern, ben zusammengesetzten und ben unzerlegbaren, für den Zustand, in dem sie für sich barstellbar sind, Formeln beizulegen, welche gleicher Raumerfüllung entsprechen: bem von H2 erfüllten Volum, wenn man Bruchtheile (bag weniger Basser= stoff, Chlor u. a., als die Zeichen H, Cl u. a. ausbrücken, in einer Formel anzugeben sei) vermeiben wolle; die biesen Formeln entsprechenben Gewichte geben die Moleculargewichte ber Körper. Unter dem Molecul eines Glementes verstehe er, sagte Laurent, die kleinste Menge besselben, welche man anwenden musse, um eine Verbindung zu bewirken, mährend die Atome, mit den von Gerhardt angenommenen Gewichten berselben, die kleinsten Gewichtsmengen der Elemente repräsentiren, welche in einer Verbindung existiren können. Zedes Molecul eines Elementes bestehe aus minbestens 2 Atomen, lasse sich als 2 Atome ent= haltend betrachten und könne sich in diese bei dem Eingehen in Verbindungen spalten; mit Umpere nehme er an, daß bei ber Vereinigung bes Chlors mit bem Wasserstoff wechselseitige Zer= setzung ber Molecule bieser Körper statthabe. Zwei große Classen von Elementen unterschied hier Laurent: bie als Monasibe bezeichneten (wohin u. a. ber Sauerstoff gehöre), von welchen ein einzelnes Atom in Verbindungen eingehen könne, und die als Opobide benannten (unter diesen seien u.a. Wasser= stoff, Chlor, Stickstoff), von welchen jedes Atom nur zusammen mit einem besselben ober boch eines zu berselben Classe gehörigen Elementes in Verbindungen einzugehen vermöge; Letteres bezog sich barauf, daß in Verbindungen die Summe der Atome der Dyobibe immer eine gerabe Zahl sei. Beiläufig nur mag hier bemerkt werben, daß für einzelne Dyobibe, namentlich für Me= talle, Laurent die durch die Atomgewichte ausgedrückten Mengen als noch weiter theilbar betrachtete, so bag Bruchtheile ber Atom= gewichte mehrerer Metalle zusammen so, wie sonst eine ganze

Anzahl Atomgewichte Eines Metalles, einen Beftanbtheil einer Berbindung abgeben können; und ebenso nur im Borbeigehen, daß er die Eristenz von Verbindungen nicht unbeachtet ließ, beren Moleculargewicht — wie z. B. das des Salmiaks NH4Cl einen doppelt so großen Raum erfüllt, als ber burch bie Moleculargewichte anderer Verbindungen erfüllte ist, und baß er hier eine Theilung eines Moleculs einer solchen Verbindung in zwei bei dem llebergang in den elastisch-flussigen Zuftand Wichtiger ist uns bei bieser Besprechung ber Ansichten, welche Laurent bamals barlegte, wie er über bie Beziehungen ber Aequivalentgewichte zu den Molecular= und Atomgewichten ber Körper urtheilte. Für die Sauren zunächst, beren Aequi= valentgewichte burch die zur Neutralisation ber nämlichen Menge, 1 Aeq. Kali nöthigen Mengen gegeben seien, habe man zu be= achten, daß das Verhältniß der Aeq.=Gewichte keineswegs noth= wendig das der Moleculargewichte ausdrucke, sondern letteres in anderer Weise festzustellen sei; wir verfolgen hier nicht in Einzelnheiten, wie Laurent Dies für verschiebenbasische Säuren erörterte, wie er Gründe bafür beibrachte, daß verschiedene bis= her als einbasische angesehene Säuren als mehrbasische zu betrachten seten, und die Rennzeichen der letzteren vervollständigte und in allgemeinerer Weise zusammenstellte. Was das Aequi= valenzverhältniß für Elemente betrifft, so gestand Laurent die Bestimmbarkeit besselben nur für ben Fall zu, daß ein Glement an die Stelle eines anderen in einer Verbindung unter Hervor= bringung einer, ber ersteren ganz analogen Verbindung treten kann: für Chlor und Brom z. B., ober für Wasserstoff und Chlor banach, bağ bei Substitution bes ersteren in organischen Verbindungen eine ber ursprünglichen noch ganz analoge Sub= stanz entsteht; aber aus bem Verhältniß ber Mengen Chlor und Sauerstoff, welche sich mit berselben Quantität Kalium zu Chlorkalium und Rali vereinigen, lasse sich bei ber Unahnlickeit bieser Verbindungen Nichts bezüglich einer Aequivalenz der er= steren Glemente schließen, und eine babin zielenbe Schlußfolgerung wenn man unähnliche Verbindungen ihr zu Grunde lege,

um so unsicherer, da man ja dann unter den verschiedenen Versbindungen eines Elementes mit einem zweiten eine oder die andere der Verbindung des ersten Elementes mit einem dritten vergleichen könne.

Was Gerhardt und Laurent barüber bargelegt hatten, wie die den verschiedenen Verbindungen zukommenden Formeln, als ben Ausbruck ber Zusammensetzung und ber Ge= wichte der kleinsten Theilchen derselben gebend, richtig zu er= mitteln und anzunehmen seien, was sie in Beziehung barauf behauptet hatten, daß diese Gewichte bei unzersetzt-verflüchtig= baren Körpern gleicher Raumerfüllung für ben Gas= ober Dampfzustand entsprechen, und bag die Summe ber Wasserstoff=, Chlor=, Stickstoffatome u. s. w. immer burch 2 theilbar sein muffe, — alles Dies fand zunächst bei ben Chemikern ebenso= wenig Eingang als bie von Gerharbt gegebenen, von Lau= rent aboptirten Atomgewichte für die verschiebenen Elemente. Noch behielten weitaus die Meisten ben Atomgewichten ber Me= talle gegenüber, wie biese Berzelius in Beziehung auf O=8 bestimmt hatte, dieses Atomgewicht für den Sauerstoff, 8=16 für den Schwefel, C=6 für den Kohlenstoff, H=0,5 ober H=1 für den Wasserstoff, Cl=17,75 oder Gl=35,5 für bas Chlor u. s. w. bei, nur barin unter einander verschiebener Meinung, daß die Einen geradezu diejenigen Mengen Wasser= Chlor (35,5) u. s. w. als Ein Atomgewicht dieser Elemente ausbrückend betrachteten, welche Berzelius noch als die Gewichte zweier Atome je eines Elementes ansah, die aber, wie zugestanden wurde, im Allgemeinen nur zusammenwirkend so, wie sonst 1 Atom eines Glementes, in Betracht zu ziehen seien. Wie vortheilhaft auch L. Gmelin über Laurent's und Gerhardt's Ansichten urtheilte: bagegen, die s. g. Aequivalentgewichte des Letteren als die Atomgewichte ber Elemente und damit die neue Schreibart der Formeln für die verschiebenen Verbindungen anzunehmen, schienen ihm boch 1847, als er die Veröffentlichung des die organische Chemie enthalten=

ben Theiles seines Handbuches begann, gewichtige Gründe zu sprechen, und er blieb bei ber alteren Ausbrucksweise. hardt selbst glaubte in seinem, von 1853 an veröffentlichten Traité de chimie organique sich ber letteren: ber Schreibart ber Formeln unter Zugrunbelegung ber Berzelius'schen Atomgewichte für die Glemente bedienen zu follen, als ber gebräuchlicheren, wenn auch mit ber Vorerinnerung, Dies thue um besser ersehen zu lassen, wie irrational ber Gebrauch dieser Formeln sei, und daß er ber Zeit es überlassen wolle, eine Reform als berechtigt bastehen zu lassen, welche von ben Chemikern noch nicht allgemein adoptirt sei; und erst in bem letten, 1856 veröffentlichten Banbe biefes Werkes nahm Gerhardt für bie Darlegung allgemeinerer Betrachtungen, um seine Gebanken besser verbeutlichen zu konnen, die Benutung ber von ihm als die richtigeren abgeleiteten Atomgewichte ber Elemente, ber als die bessere schon früher empsohlenen Schreibart ber Formeln für Verbindungen wieber auf. — Die Beibehaltung ber älteren Atomgewichte: C=6, O=8 für H o. # = 1, unter Ablehnung ber von Gerhardt und Lau= rent als die richtigeren angesehenen (C=12, O=16 für H=1), ließ bas s. g. Gesetz ber paaren Atomzahlen, welches von Gerhardt und Laurent für die, in den Formeln von Verbindungen vorkommenden Anzahlen von Atomen des Wasserbes Stickstoffs und ber biese Elemente vertretenben Körper aufgestellt worben war, auch auf Kohlenstoff und Sauerstoff ausgebehnt sein; boch murbe es von ben Anhangern ber älteren Ansichten und selbst Solchen, welche bie neuen Vor= stellungen nicht schlechthin verwarfen aber bas nach ihrem Ur= theil barin Beachtenswerthe mit bem Hergebrachten in eine gewisse Ausgleichung bringen zu können meinten, als eine nur bei ben organischen Verbindungen und da nicht ohne Ausnahmen sich zeigende Regelmäßigkeit berücksichtigt. Daß in ben richtigen weitaus der meisten organischen Verbindungen die Anzahl der Kohlenstoff= und die der Sauerstoffatome eine gerade sei, daß Dasselbe auch für die Atome des Wasserstoffs,

Stickstoffs und ber biese Elemente vertretenden Körper ber Fall sei, wurde anerkannt, aber Ausnahmen wurden als boch statt= habend statuirt: wie solche ohnehin als bei unorganischen Ver= bindungen — bem Wasser mit ber ihm noch beigelegten Formel HO, ber Schwefelsaure mit ber Formel 803, ber Kohlensaure mit der Formel CO' und den Salzen derselben u. a. — häufig vorkommend angesehen wurden, schienen auch einzelne organische Verbindungen jener Regelmäßigkeit nicht zu unterstehen unb wurden sie als Ausnahmen von berselben abgebend betrachtet. Und ebenso wurde nicht anerkannt, daß alle richtigen Formeln ber Verbindungen solche Gewichtsmengen berselben auszudrücken haben, welche im Gas= ober Dampfzustand benselben Raum erfüllen; für die Verbindungen der unorganischen Chemie hielt man immer noch baran fest, baß bie ihnen beigelegten Formeln richtige sein können, wenn auch bie burch bieselben repräsentirten Gewichte nicht burchweg gleiche sonbern nur in einfachen Ver= hältnissen stehende Raume einnehmen, und wenn für weitaus bie meisten organischen Verbindungen, beren specifisches Gewicht für den Gas= ober Dampfzustand bestimmbar war, den durch die damals bereits für sie angenommenen Formeln ausgedrückten Gewichten gleiche Raumerfüllung zukam und Dies als bas in der Regel Statthabende hervorgehoben wurde, so glaubte man boch auch einigen hierhergehörigen Substanzen Formeln als richtige zuschreiben zu muffen, die hiermit nicht in Ginklang standen sondern die einer andern, namentlich einer nur halb so großen Raumerfüllung entsprachen. — Was an Wibersprüchen gegen die von Gerhardt und Laurent vertretene Betracht= ungsweise und an scheinbarer Berechtigung zum Wiberstande gegen die allgemeinere Annahme berselben nach diesen ver= schiedenen Richtungen vorlag, fiel theilweise zusammen und fand bann gemeinsam Erlebigung.

Unter ben organischen Verbindungen, welchen zur Zeit ber Ausstellung ber von Gerhardt und Laurent für wahr gehaltenen Gesetze Formeln beigelegt wurden, die diesen Gesetzen entgegen waren, ließ Ein Theil experimentale Prüfung zu, ob

biese Formeln richtige seien ober nicht, ob jene Gesetze in ber That allgemeine Gültigkeit haben ober diese ihnen abzusprechen Bei diesen Verbindungen konnte die Analyse barüber ent= scheiben, ob wirklich auf die durch die Formel ausgebrückte Kohlenstoffmenge eine ungerabe Anzahl von Wasserstoffatomen, eine ungerabe Anzahl von Wasserstoff= und Stickstoffatomen zusammengenommen komme, ober nicht; die zureichend genaue Untersuchung ber Substanzen, welche aus ber Bereinigung einer Verbindung mit anderen, z. B. unorganischen Körpern resultiren, konnte enbgültigen Aufschluß barüber geben, ob in der Formel jener Verbindung eine gewisse Zahl von Kohlenstoff= Sauerstoffatomen ober eine etwas andere enthalten sei. Die Buttersaure (bas s. g. Hybrat) z. B. mit ber ihr noch 1842 zugeschriebenen Formel C8H7O4 wibersprach bem in demselben Jahr für die Anzahl Wasserstoffatome in stickstofffreien Substanzen von Gerhardt (vgl. S. 722 f.) Behaupteten, bas Glycocoll mit der ihm 1838 gegebenen Formel C&HON2O7, bas Chinon mit ber ihm 1844 beigelegten Formel C25H8O8 u. a. ben bezüglich ber mahren Atomgewichte bes Kohlenstoffs und bes Sauerstoffs, bezüglich bes Gesetzes ber paaren Atomzahlen von Gerhardt und Laurent aufgestellten Ansichten; aber neue Untersuchungen ergaben, daß biese Berbindungen Elemente in anderen Gewichtsverhältnissen enthalten, als vorher für sie angenommen mar: in Gewichtsverhaltnissen, welche ber Buttersaure (1843) bie Formel C'HOO, bem Glycocoll bie 1845 vermuthete, von 1846 an bestätigte) Formel C4H5NO4, dem Chinon (1845) die Formel C12H4O4 zuweisen ließen. Die berichtigten Formeln stimmten zu Gerharbt's und Laurent's Gesetzen, und für die Berichtigung bisher angenommener Formeln, bafür wie bereits vorliegende aber zu zweifelhaften Resultaten führenbe Analysen am Richtigsten zu beuten seien, bot die Renntniß jener Gesetze selbst ben genannten Forschern Anhaltspunkte; und Dem, wie sich in solcher Weise Abanberungen bisher jur zulässig erachteter Formeln als nothwendige vermuthen ließen, gesellte sich auch noch die Berud:

sichtigung hinzu, ob eine Verbindung nach ihrem ganzen Verhalten als mahrscheinlich mit anberen Verbindungen von sicherer festgestellten Formeln homolog zu betrachten sei.

Für viele Verbindungen, deren bisherige Formeln mit den Ansichten Gerhardt's und Laurent's nicht in Einklang standen, ergab sich dieser durch die Berichtigung ber Formeln in bem Sinne, daß damit zugleich erkannt murbe, diese Ber= bindungen enthalten die Elemente in anderen Gewichtsverhältnissen, als man vorher geglaubt hatte. Aber für andere Verbindungen standen die bereits ermittelten Verhältnisse, nach welchen die Elemente sich zu ihnen vereinigt finden, außer allem Zweifel, und die Formeln, welche man diesen Verbindungen beigelegt hatte und gewöhnlich noch beilegte, standen doch mit Gerhard t's und Laurent's Ansichten in Widerspruch. So namentlich bei unorganischen Verbindungen: bei dem Wasser mit der Formel HO, ber Kohlensäure mit ber Formel CO2, ber Schwefelsäure mit der Formel 808, dem s. g. Schwefelsaurehybrat mit ber Formel 808,40 o. 8404, den Salzen der beiden letteren Säuren und vielen anberen zusammengesetzten Körpern ber Mineralchemie; so aber auch bei organischen Verbindungen. Noch urtheilten z. B., anderer Beispiele nicht zu gebenken, fast alle Chemiker, der Oralsäure komme dem Aequivalentgewichte berselben entsprechend die Formel C2Os, HO = C2HO4 zu; noch glaubten Viele, die einfachere Erklärung der Umwandlung der Essigsäure C4H4O4 zu Aceton spreche bafür, daß die Formel des letzteren richtig CoH3O zu schreiben sei; noch hielten die Meisten in dem Sinne der Aethyltheorie, in welchem diese vorzugsweise Eingang gefunden hatte (vgl. S. 571 ff.), baran fest, dem Alkohol C4H6O2 gegenüber sei für den aus demselben ent= stehenden gewöhnlichen Aether die Formel C4HOO als die richtige anzunehmen. Bezüglich solcher Verbindungen, welche mit ben für sie allgemeiner angenommenen Formeln Ausnahmen von bem Gesetze ber paaren Atomzahlen abgaben und wenn flüchtig gleichzeitig bavon, daß ben durch die richtigen Formeln aus= gebrückten Gewichten ber verschiebenen Verbinbungen im Gas= Ropp, Entwidelung ber Chemie.

× 1

ober Dampfzustand gleich große Raumerfüllung zukomme, hatten Gerhardt und Laurent behauptet, jene Formeln und damit bie den kleinsten Theilchen der betreffenden Körper beizulegenden Gewichte seien zu verdoppeln, und nach der einen wie nach der anderen Richtung hin seien bann die scheinbaren Ausnahmen beseitigt. Diese Behauptung fand bamals wenig Beifall, viel Bestreitung. Ueberwiegend war die Auffassung, daß die Ber= doppelung solcher Formeln nur beghalb vorgeschlagen werde, um den Widerspruch gegen die von den Neuerern aufgestellten aber nicht anders aufrecht zu haltenden und nicht genügend zu begründenden Ansichten hinwegzuräumen; nicht gewürdigt wurde, was Gerhardt schon 1842 (vgl. S. 722) als für die Ermittelung ber Formeln und ber s. g. Aequivalente bes Wassers und der Kohlensäure in Betracht zu ziehend, was er da schon vom chemischen Gesichtspunkt aus für die Verdoppelung ber Formel des Acetons, was er und Laurent bafür, daß die Rohlensaure, die Schwefelsaure, die Oralsaure zweibasische Säuren seien, vorgebracht hatten. Durchschlagend bafür, baß bas lange nicht Anerkannte boch endlich zur Geltung kam, war der Nachweis, daß die Formel des Aethers, so wie man sie im Vergleiche zu der des Alkohols bisher fast allgemein als die richtige betrachtet hatte, in der That zu verdoppeln sei.

Ich habe schon früher barüber berichtet, wie weittragende Vorstellungen über die Constitution der organischen Substanzen sich an die Betrachtung gerade dieser beiden Körper: des Aethers und des Alkohols geknüpst hatten; namentlich S. 570 ff. darüber, wie 1833 von Berzelius die Ansicht, der Aether sei die Sauerstofsverdindung eines zusammengesetzen Kadicals, wie dann 1834 von Liedig in etwas anderer Deutung der Constitution des Aethers die Ansicht, daß er das Oxyd eines solchen Radicals und der Alkohol das Hydrat dieses Oxydes sei, in die Chemie gebracht wurde. Liedig betrachtete den Aether als aus 1 At. des Kadicals Aethyl C4H6 und 1 At. Sauerstoff bestehend; Berzelius hatte ihn als aus 2 At. des Kadicals C2H6 (H=0,5 für C=6 und O=8) und 1 At. Sauerstoff

zusammengesett betrachtet und hielt bamals und später an bieser Meinung wie auch baran fest, ber Altohol sei C2H8O, bas Oryd eines besonderen Radicals, nicht Aethylorybhydrat (C4H6) O,HO im Sinne Liebig's. Berzelius' Auffassung, daß der Aether und der Alkohol verschiedene Radicale enthalten, lag wohl zunächst die bamals von ihm gehegte Ueberzeugung zu Grunde, man habe solchen Verbindungen die einfachsten Formeln zu geben, durch welche sich ihre Zusammensetzung aus= brücken lasse, und bann in biesen bas mit Sauerstoff Vereinigte als Radical zu betrachten. Aber auch nach dem Verhalten beiber Substanzen glaubte er Grünbe für seine Betrachtungs= weise und gegen die Liebig's beibringen zu können: schon 1835 den gegen Liebig's Ansicht später so oft wiederholten Einwurf, daß der Alkohol, ware er wirklich ein Hybrat, bei ber Einwirkung solcher Substanzen wie z. B. wasserfreier Kalk unter Abgabe von Wasser zu Aether werben müßte. Aus ber Vergleichung ber Dampfbichten von Verbindungen mit benen ber in ihnen angenommenen Bestandtheile glaubte er 1837 Bestätigung bafür ableiten zu können, daß ber Aether so, wie er es früher behauptet hatte, aus einem Doppelatom Radical und 1 At. Sauerstoff bestehe; erinnert auch Dies wieder an neuere Vorstellungen, wie ja auch die von Berzelius bamals für Alkohol und für Aether geschriebenen empirischen Formeln C4H1O und C2H6O mit ben jest gebrauchten übereinkommen, so burfen wir boch nicht vergessen, daß die zwei Atome Radical, die er im Aether annahm, anderer Art waren als das in bem Alkohol angenommene Radicalatom. — Liebig's Ansicht war bamals, war in ben zunächst folgenden Jahren die vorzugs= weise verbreitete; nach ihr wie nach ber vorausgegangenen, bamals auch noch von Ginzelnen beibehaltenen f. g. Aetherintheorie (vgl. S. 553) wurde bie Bilbung bes Aethers aus Alkohol in ber Art betrachtet, daß Ein kleinstes Theilchen bes letteren Gin kleinstes Theilchen des ersteren gebe. Als Gerhardt 1842 auf Berzelius' Vorstellung insofern zurücktam, baß auch er ba die Nothwendigkeit, die Formel des Aethers der des Alko=

hols gegenüber zu verboppeln, und bie Bilbung von 1 Aeq. Aether aus 2 Aeq. Alkohol behauptete, konnte er für diese Be= hauptung allerdings keine Gründe anführen, die dem chemischen Verhalten bes ersteren Körpers ober bem bei ber Entstehung besselben zu Beobachtenben entnommen gewesen wären. entgegenstehende ältere Ansicht blieb noch die im Allgemeinen angenommene, auch noch nachbem in ber Weiterführung ber bamals bereits begonnenen Untersuchungen über die Beziehungen zwischen ber Zusammensetzung und bem Siebepunkt bei chemi= schen Verbindungen Schröber 1844 aus ber annähernden Gleichheit der Siedepunkts = Differenzen geschlossen hatte, der Aether entstehe aus dem Alkohol eben so wie sonst f. g. zusammengesetzte (Aethyl=) Aetherarten aus ben entsprechenden Säurehydraten. Noch 1848 glaubte L. Gmelin bem Aether bie Formel C4H5O (H=1, C=6, O=8; die des Alkohols C4H6O2 geschrieben) belassen zu sollen. Die bis bahin unent= schiebene Frage über die wahre Molecularformel bes Aethers entschieden 1850 die Resultate, welche Williamson bei Versuchen über bie Einwirkung ber Jobverbindung bes in einem Alkohol anzunehmenben Radicals auf die von einem anderen Alkohol sich ableitende Kaliumverbindung erhielt; was bei ber Darstellung eines Aethers aus Einem ber bisher bekannt gewordenen Alkohole zweifelhaft geblieben war: ob zu ber Bilbung von 1 Mol. des ersteren 1 ober 2 Mol. des letz= teren beitragen, war es nicht mehr, als Williamson von zwei verschiedenen Alkoholen ausgehend Verbindungen kennen lehrte, die sich dem gewöhnlichen Aether und den anderen s. g. einfachen Aetherarten ganz an die Seite, mit ihnen in Eine Reihe stellen und doch unzweifelhaft Reste des einen und des anderen Alkohols enthalten, ober deren Molecul zu bilden zwei Molecule Alkohol: je eines von jedem der beiden angewendeten Alkohole in Wechselwirkung getreten sein muffen. Auf weitere Einzelheiten bes Williamson'schen Verfahrens zur Hervor= bringung solcher Verbindungen, s. g. gemischter Aether, und darauf, wie sich sofort die Erkenntniß anschloß, daß dieselben

sich auch noch in anderer Weise bilben können, brauche ich hier nicht einzugehen; auch nicht auf Angaben barüber, wie ber Versuch miklang, jetzt noch bie s. g. einfachen Aether mit den vorher ihnen beigelegten Formeln als einfachere, die s. g. ge= mischten Aether als durch Vereinigung der ersteren unter einander entstehende complicirtere Verbindungen zu betrachten. Aber baran ist hier zu erinnern, daß bas in Williamson's Untersuchung zu Anwendung gekommene Princip; wie auf die richtigen Formeln bisher meist in möglichst einfacher Weise auf= gefaßter Verbindungen durch die Vergleichung der letteren mit ganz ähnlichen s. g. gemischten geschlossen werden könne, als: bald sich auch für andere Körperclassen als die vorbesprochenen Uether nutbar erwies: ein neuer Beweis für die Bibasicität ber Oralsaure und ber Kohlensaure, und bafür daß man die zuerst den Aethern derselben gegebenen Formeln zu verdoppeln habe, murbe 1850 von Chancel durch die Darstellung ber s. g. gemischten (Aethyl und Methyl enthaltenden) Aether ber genannten Säuren erbracht; ein neuer Beweis bafür, baß bie früher dem Aceton beigelegte Formel zu verdoppeln sei, 1851 von Williamson durch die Darstellung eines s. g. gemischten Acetons.

In bieser Weise kam es mehr und mehr zu Seltung, daß man im Allgemeinen für flüchtige Verbindungen solche Formeln als die Zusammensehung und das relative Gewicht der kleinsten Theilchen der ersteren richtig ausdrückend anzunehmen habe, welche gleich großer Raumerfüllung im Gas= oder Dampszustand entsprechen; und das Zutreffen des Gesehes der paaren Atomzahlen bei diesen Formeln, und namentlich auch bei denen, welche jetzt als berichtigte in Aufnahme kamen, ließ dieses Gesehallgemeiner noch als vorher auch für nicht flüchtige Verbindungen als Kriterium dafür betrachten, ob die ihnen beigelegten Formeln zulässige seien. Was jetzt für Verbindungen — zunächst vorzugsweise für organische — anerkannt wurde, bei welchen nur Gine Art kleinster Theilchen in Betracht kam, wurde aber nun balb von der Mehrzahl der Chemiker auch als gültig zugestanden

für unzerlegbare und biesen sich ähnlich verhaltende zusammen= gesetzte Substanzen, unter Zustimmung bazu, daß hier zweierlei kleinste Theilchen zu unterscheiben seien: die Molecule als die kleinsten einen Körper im freien Zustande zusammenfügenden und die Atome als die kleinsten in Verbindungen besselben eingehenden Theilchen. Diese Unterscheidung war bisher noch nicht zu Annahme gekommen; selbst für zusammengesetzte Substanzen der eben erwähnten Art war sie den meisten Chemikern, und auch Solchen die sich sonst ben neueren Ansichten nicht verschlossen, als etwas Unzulässiges erschienen; bas Gesetz ber paaren Atomzahlen war als für diese Substanzen und für un= zerlegbare nicht gültig betrachtet worben. Wie Laurent 1845 und 1846 von ben Molecülen bes Chlors Cl2, bes Cyans C4N2 (C=6, N=14 für H=1) u. a. die Atome als nur das halb so große Gewicht besitzend und burch bie Zeichen und Formeln Cl, C2N u. s. w. auszudrückend unterschieden hatte, wurde S. 728 f. besprochen; boch war auch L. Smelin noch 1847 der Ansicht gewesen, bem Chan komme auch für ben freien Zustand bes selben die Formel C2N zu und es besonders gebe eine von den Ausnahmen von dem Gesetze der paaren Atomzahlen ab, die nicht wohl zu heben sein dürften. Wie auch diese, von Lau= rent erneuerte Unterscheibung als eine unabweisbare zu An= erkennung kam, knupfte sich an die Darstellung und Untersuchung s. g. zusammengesetzter Radicale im freien Zustand, und zwar solcher, beren Molecule sich nicht so leicht, wie bas bes Cyans, in die sie zusammensetzenden Atome spalten.

Die Alkoholradicale waren die Körper, an welchen die Chemiker die Nothwendigkeit dieser Unterscheidung lernten. — Die Verwirklichung Dessen, was Liedig bereits 1834 (vgl. S. 571) bei der Annahme des Nadicals Aethyl C'H' (C = 6, H = 1) in dem Aether und dem Alkohol vergeblich angestrebt aber als ein doch noch zu Erreichendes betrachtet hatte: die Isolirung des Aethyls ließ allerdings noch lange auf sich warten. In der durch Löwig's Versuche über die Einwirkung des Kaliums auf Aethylchlorür 1838 erregten Hoffnung, hier-

bei werbe Aethyl frei, fand man sich getäuscht; bas Aethyl war auch noch nicht isolirt, als Laurent 846 (in der S. 726 ff. besprochenen Abhandlung) sich bahin aussprach, dem Aethyl, wenn es für sich existiren konne, werbe die Formel C8H10 zu= Die Jolirung bes Aethyls und anderer Alkohol= rabicale gelang erst später. Nachbem burch Frankland und Rolbe 1848 bei Versuchen, aus dem Aethylcyanur mittelst Ralium das Aethyl abzuscheiben, ein Gas von der Zusammen= setzung bes Methyls erhalten worden war und Kolbe diesen Körper 1849 auch als ein bei ber Zersetzung ber Essigsäure durch den electrischen Strom entstehendes Product kennen gelehrt hatte, zeigten, von 1849 an, Frankland's Untersuchungen, wie das Aethyl, wie andere Alkoholradicale aus den Producten der Einwirkung von Zink auf die Jodverbindungen dieser Radicale isolirt werben können. Wohl wurden zunächst die kleinsten Theilchen dieser Körper: des Methyls, des Aethyls, bes Amyls u. s. w. als burch die Formeln C2H3, C4H5, C10H11 u. s. w. zu repräsentirend betrachtet; burch Formeln, welche nur halb so großer Raumerfüllung im Gas= ober Dampfzustand als die sonst gewöhnlich vorkommende entsprechen, und die dem Gesetz ber paaren Atomzahlen entgegen sind. Aber was nun, 1850, von Gerhardt, bann von A. W. Hofmann, Wurt behauptet murbe, daß diesen Kohlenwasserstoffen nach bem chemischen Verhalten berselben, nach ben Siedepunktis= differenzen die der normalen Naumerfüllung und dem eben erwähnten Gesetze entsprechenden verdoppelten Formeln zu= zutheilen seien, fand, wenn es auch bamals durch Frankland und burch Rolbe bestritten wurde, mehr und mehr Zustimmung; was die ersteren Chemiker als das Richtige ausahen, was Lau= rent 1850 bahin erläuterte, daß bei dem Freiwerden eines s. g. Alkoholradicals je zwei Atome besselhen sich zu Ginem kleinsten Theilchen bes Körpers im freien Zustande besselben vereinigen, was Hofmann (welcher bie Realisirung bes Gebankens auch, aber ohne das gehoffte Resultat zu erzielen, versuchte) und Brobie ba voraussahen: baß auch wohl zwei Atome ver= schiebener Alkoholradicale sich zu Einem kleinsten Theilchen eines im freien Zustand auftretenden Körpers vereinigen können, — es wurde 1855 durch Wurt' Darstellung der s. g. gemischten Alkoholradicale bestätigt.

Daß den Alkoholradicalen, je nachdem sie im freien Zustand ober in Verbindungen enthalten sind, zwei verschiebene Formeln, die Gewichte von zweierlei kleinsten Theilchen aus: brudenb, zukommen, murbe jest von ben Meisten als festgestellt beurtheilt. Jest gewann die von Laurent vertretene Vorstellung von den Moleculargewichten und den Atomgewichten, und wie diese auch bei bem nämlichen Körper zu unterscheiben wachsende Beachtung. Was man bisher für das Cnan, für unzerlegbare Körper noch nicht zugestanden hatte: daß je zwei, daß überhaupt mehrere gleichartige Atome zur Bildung Gines kleinsten Theilchens eines Körpers, so wie bieser im freie nZustand existirt, zusammentreten können, Das murbe nach ber Entscheidung ber Frage über die Constitution der freien Alkoholradicale von den Meisten nicht mehr in Abrede gestellt und die Formeln (C2N)2, Cl2, H2 u. s. w. wurden als wirklich bem freien Chan, bem freien Chlor ober Wasserstoff zukommenb Doch kamen ba die von Gerhardt und im An= anerkannt. schluß an Dessen Ansicht von Laurent bem Kohlenstoff, bem Sauerstoff und den vom letteren sich ähnlich verhaltenden Gle= menten beigelegten, benen ber meisten anderen Glemente gegenüber im Bergleiche zu ben früheren Annahmen verdoppelten Atomgewichte noch nicht, so wenig als vorher (vgl. S. 731 f.), in allgemeineren Gebrauch.

Die Neberzeugung, daß die von ihnen angenommenen (die verdoppelten) Atomgewichte den eben genannten Elementen wirk- lich zukommen, hatte indessen den Vorkämpsern der neueren Ansichten bald Grund dafür abgegeben, der Typentheorie, so wie diese von Dumas 1840 dargelegt worden war (vgl. S. 617f.), nicht zuzustimmen; und die Ermittelung jener Atomgewichte zusammen mit Dem, was bezüglich der Beilegung berichtigter

Molecularformeln an mehrere Körper erkannt wurde, dann Anhaltspunkte dafür, in anderer Weise die Zusammen= setzungen verschiedener Verbindungen zu vergleichen und nament= lich die von complicirteren Verbindungen auf die von einfacheren zu beziehen. — Dum as hatte es als möglich angesehen, die Verbindungen durch Zutheilung an gewisse s. g. mechanische Typen und weitere Eintheilung jedes berselben in s. g. chemische Typen zu classificiren, und als demselben mechanischen Typus zugehörig alle biejenigen Verbindungen betrachtet, welche in ihren kleinsten Theilchen, nämlich ben die Zusammensetzung berselben ausbrückenben Formeln, die nämliche Anzahl von Aequivalenten unzerlegbarer Körper enthalten; für die da in Betracht kommen= den Elemente in Uebereinstimmung mit Dem, was wir jest noch unter den Aequivalenten derfelben verstehen, hatte er den Alkohol $C^4H^6O^2$ und die Essigsäure $C^4H^4O^4$ (C=6, O=8 für H=1) bemselben mechanischen Typus eingereiht. Als Gerharbt 1842 (vgl. S. 721 ff.) zu bem Resultate kam, baß bie bisher für Kohlenstoff und Sauerstoff angenommenen Atomgewichte zu verdoppeln seien, und er die so verdoppelten Gewichte als die mahren Aequivalentgewichte dieser Elemente bezeichnete, sprach er sich bagegen aus, baß Alkohol und Essigsäure, jest C^2H^6O und $C^2H^4O^2$ (C=12, O=16 für H=1) Glieber des= selben Typus seien, weil sie verschiedene Anzahlen von Aequi= valenten der sie zusammensetzenden Elemente enthalten.

Anbererseits ergaben sich jetzt solche Verbindungen als die nämliche Anzahl von Atomen in ihren kleinsten Theilchen entshaltend, welche man früher als auch in dieser Beziehung sehr ungleich constituirte angesehen hatte. Auf Grund der jetzt von ihm angenommenen Atomgewichte stellte Laurent schon 1846 in der S. 726 ff. besprochenen Abhandlung mit dem Wasser HHO einerseits s. g. Metallorydhydrate HMO und wasserseie Metallsoryde MMO, andererseits das s. g. Hydrat der unterchlorigen Säure ClHO, die s. g. wasserseie unterchlorige Säure ClClO und Salze dieser Säure ClMeO zusammen. Was hier für einsfachere Verbindungen versucht war: sie als in analoger Weise

zusammengesetzt zu betrachten, wurde auch für complicirtere an= Damals schon in ber Art, daß man auch Atomgruppen als unzerlegbare Atome in einfacheren Verbindungen ersetzend ansah; wie benn Laurent 1846 ber soeben in Erinnerung gebrachten Zusammenstellung verschiebener Verbindungen Wasser HHO auch die des Alkohols EtHO und des Aethers EtEtO (wo Et die als Aethyl benannte Atomgruppe bedeutete) hinzufügte; aber zunächst namentlich bei chemisch sich ähnlich verhaltenden Verbindungen. Bereits 1845*) hatte Laurent Salzen berselben Saure, welchen bamals sehr unter sich abweichenbe Formeln beigelegt waren, (ben schwefelsauren Salzen auch so verschiebener Basen, wie Gisenorybul und Gisenoryb, und selbst schwefelsauren Doppelsalzen) Formeln von einstimmendem Muster zu geben versucht, indem er die Möglich= keit annahm, basselbe Metall könne in verschiedenen Verbindungen mit verschiedenen s. g. Atomgewichten enthalten sein (die Unter= scheibung von Fe und se wurde bamals von ihm gemacht) und Bruchtheile s. g. Atomgewichte verschiedener Metalle können zusammen wie 1 Atomgewicht Eines Metalles in Verbindungen Welche übele Beurtheilung auch bamals und noch einige Zeit später solche Annahmen fanden, wir haben ihrer hier zu gebenken als Zeugniß bafür abgebend, wie es damals schon brängte, auch anscheinend sehr ungleichartige Verbindungen als boch im Wesentlichen nach dem nämlichen Muster zusammen= gesetzt zu erfassen, und dieses Streben führte bald dahin, noch= mals in einer, der Hauptlehre der Radicaltheorie mindestens einigermaßen sich wieber nähernben Weise complicirtere Ver= als in der Beziehung zu einfacheren stehend bindungen betrachten, daß unzerlegbare Atome in den letzteren durch Atom= gruppen in den ersteren ersetzt seien, und zwar durch Atom= gruppen, welchen nicht etwa, (so wie z. B. ber Untersalpetersäure einer Atomgruppe von der Zusammensetzung derselben) das Vermögen zuerkannt war, Elemente im eigentlichen Sinne

^{*)} Egl. Comptes rendus de l'Acad. des sc., T. XX, p. 851.

bes Wortes (unter Belassung bes chemischen Charakters ber Verbindung) zu substituiren.

In der Aufstellung der s. g. neueren Typentheorie, deren Aus= bildung wir jett zu verfolgen haben, wurde Dies versucht. Was diese in der eben angedeuteten Weise leisten wollte, war schon lange vorher versucht worden. Die Radicaltheorie beruhte bereits auf der Vergleichung complicirter zusammengesetzter organischer Substanzen mit einfacher zusammengesetzten un= organischen, auf der Beziehung der ersteren auf die letzteren unter Annahme, daß in jenen Zusammengesetztes an ber Stelle von Unzerlegbarem in diesen stehe; und noch weiter war in solcher Beziehung — gleichfalls unter ber Annahme, daß zusammen= gesetzte Körper in ähnlichen Verbindungsformen an ber Stelle von einfachen stehen können — die s. g. erweiterte Wasserstoff= säurentheorie ober Binartheorie ber Salze gegangen, welche auch die Hydrate sauerstoffhaltiger Säuren und die Salze ber letteren als ben einfachst zusammengesetzten Wasserstoffsauren und den von benselben gebilbeten Salzen analoge Verbindungen betrachtet: die ersteren Körper, wie man sich später ausbrückte, auf die letzteren bezogen hatte. Aber so, wie der neue Versuch sich gestaltete, unterschied er sich boch wesentlich von seinen Vorläufern.

Ich hatte S. 709 f. baran zu erinnern, wie unsicher es nach ber Aufstellung ber Typentheorie war, welche Atomgruppen von den Anhängern dieser Theorie als zusammengesette Rasbicale zu betrachten seien. Der Begriff solcher Radicale erhielt sich immer noch als ein zulässiger und selbst nothwendiger; weniger gegen die Beibehaltung dieses Begriffes als gegen die ausgebehnte Anwendung desselben und namentlich gegen die Art und Weise, in welcher dem dualistischen System gemäß von ihm zur Annahme einer großen Zahl hypothetischer Körper Gebrauch gemacht worden war, richtete sich die Bekämpfung durch die Bertreter des unitarischen Systemes. Aber wie auch diese Letzteren (vgl. S. 713 f.) das kleinste Theilchen jeder Verdindung als etwas ganz in sich Zusammenhängendes hinstellten und dafür

eine Auffassung beanspruchten, die von der bisher für wahr ge= haltenen Betrachtung jedes solchen Theilchens als etwas aus zwei gesonderten Theilen Bestehenden ganz verschieden sei: bavon, baß bas so Zusammenhängenbe in sich gegliebert sei, kamen auch Nur in unbestimmter Weise war zwar bei ab. sie Dumas' Versuch einer Typentheorie (S. 617 ff.) über die Lagerung ber Atome innerhalb solcher Theilchen von Verbindungen gesprochen, höchstens angegeben worben, für welche Berbindungen eine ähnliche Lagerung ber Atome anzunehmen sei ohne biese zu präcisiren, aber die Abhängigkeit ber Gigenschaften einer Verbindung von der Lagerung der in ihr enthaltenen elemen= war boch ausbrücklichst hervorgehoben worden. taren Atome Bestimmter hatte sich Laurent bei der Aufstellung seiner Kern= theorie (vgl. S. 610f.) barüber ausgesprochen, wie man sich die Lagerung ber ein kleinstes Theilchen einer Verbindung zusammen= setzenden Atome zu benken habe: welche Atome als im Kern befindlich, welche als an benselben angelagert zu betrachten seien. Die Kerntheorie war eigentlich nicht der unitarischen Lehre ent= sprechend gewesen; später, wo Laurent zu ben Repräsentanten ber letzteren gehörte, trat die Auffassung des Kernes und des ihm Angelagerten als wirklich gesondert in einer Verbindung eristirender Theile berselben mehr zurück. Etwas einerseits barauf, wie man sich die Glieberung von Verbindungen deuken könne, andererseits auf die Beachtung von Atomgruppen als Partien, wenn gleich nicht gesonderten Bestandtheilen einer Ber= bindung Gehendes trat auch 1843*) bei Laurent hervor in Dessen bamals versuchter Classification ber organischen zugleich mit unorganischen Verbindungen nach gewissen Abtheilungen, bie man wohl als je Verbindungen von gleichem Typus ein= schließend auffassen könnte, in welchen verschieden zusammen= gesetzte Atomgruppen an derselben Stelle stehen und mit dem nämlichen Anderen vereinigt seien. — Weniger Beachtung schenkte Gerhardt damals Dem, was sich als die Glieberung des

^{*)} Comptes rendus de l'Acad. des sc., T. XVII, p. 311.

Molecules eine Verbindung bezeichnen läßt, und die empirischen Molecularformeln gebrauchte er in seinem, 1844 und 1845 ver= öffentlichten Précis de chimie organique lieber als solche, welche Etwas bezüglich dieser Glieberung andeuten. Er habe in diesem Werke, sagte Gerhardt in dem Vorworte zu demselben, den s. g. roben Formeln den Vorzug gegeben, er habe chemische Typen angenommen, um besto leichter zu allgemeinen Gesetzen zu gelangen, welche von allen Theorien über im Voraus an= genommene Neigungen ber Atome vollkommen unabhängig seien; er sei mit rationellen Formeln sparsam gewesen, nicht als ob er in ber ganzen organischen Chemie lediglich Zusammen= setzungsverhältnisse zwischen Kohlenstoff, Wasserstoff, Stickstoff und Sauerstoff finden möchte, sondern deßhalb, weil diese Zahlen= verhältnisse die einzige positive Sache seien, über welche man sich allgemein verständigen könne. Noch gegen den Schluß des genannten Werkes hin erörterte Gerhardt, die Gruppirungen der Elemente in den Verbindungen oder die Constitution der= selben, welche man durch die rationellen Formeln auszubrücken suche, seien zwar auch zu beachten, aber die Constitution ber Körper lasse sich nur in relativer Weise erkennen; jede rationelle Formel sei nur ber Ausbruck einer Metamorphose bes betreffenden Körpers, einer Reaction, und je nach ben Vorgangen, bie man ausbruden wolle, konnen verschiebene rationelle Formeln, bis in's Unenbliche umgeändert, anwendbar sein; und boch mußte auch Gerharbt hier sich bahin auß= sprechen, das Verhalten solcher Verbindungen, welche (wie die Amibe ober die s. g. zusammengesetztens Aetherarten) aus gewissen Substanzen (Ammoniak ober Alkoholen und Säuren) unter Ausscheidung bestimmter Elemente (ber des Wassers) eutstehend Reste (vgl. S. 712) ber ersteren in sich enthalten: bei Zuführ= ung dieser Elemente wieder jene Substanzen zu geben, scheine zu beweisen, daß die Reste in jenen Verbindungen bis zu einem gewissen Grabe noch dieselbe Anordnung ihrer Elemente haben, wie sie in den Substanzen, aus benen sie stammen, ist. — Die Frage über die innere Glieberung der zusammengesetzten Mole=

cule behielt Laurent fortbauernb fester im Auge; so wenn er 1845 in verschiedenen Abhandlungen*) sich bahin aussprach, in den complicirteren Verbindungen habe man, er sei bavon über= zeugt, nicht Eine Gruppe von Atomen sonbern gewiß mehrere, aber zu ber Auffindung derselben komme man auf bem von den Chemikern bisher eingeschlagenen Wege nicht, und wieber her= vorhob, die Aneinanderordnung der Atome im Molecul sei, wie er schon lange vermuthet habe, sicherlich von größerem Ginfluß auf die Eigenschaften der Materie, als die Natur der Atome. Dieser Ueberzeugung gab Laurent noch in seinem, unbeeinflußt von Gerhardt's Aufstellung der s. g. neueren Typentheorie abgefaßten letten Werke**) Ausdruck, wo er als etwas wohl zu Beweisendes anerkannte, daß allerdings für die Aneinander= lagerung der elementaren Atome eine Prädisposition vorhanden sei, welche bie demischen Eigenschaften gewisser Berbindungen zu erklären gestatte; in ben Nitroverbindungen mit den sie aus= zeichnenden Eigenschaften, in den Verbindungen bestimmter Säuren, bestimmter organischer Basen u. f. w. mussen bestimmte Gruppen von Atomen enthalten sein, auf beren Vorhandensein bas ber Eigenschaften, welche bie betreffenden Verbindungen charakterisiren, beruhe, aber diese Aneinanderordnung an sich für einzelne Verbindungen und die in ihnen enthaltenen Gruppen zu ermitteln, sei unmöglich und man könne nur erkennen, ob sie für einen gewissen Körper die nämliche sei, wie für einen gewissen anderen. — Eine Auffassung der chemischen Verbind= ungen zu geben, welche nach ber Meinung vieler Chemiker wirklich Etwas bezüglich der Aneinanderordnung der elementaren Atome ober der Atomgruppen lehre und welche jedenfalls von bem größten Einflusse bafür gewesen ist, zu was spätere Forschung in dieser Richtung geführt hat, fiel jedoch nicht Laurent, sondern Gerhardt zu; biese Auffassung mar bie so eben schon ermähnte Beziehung verschiedener Verbindungen auf gewisse Grundtypen.

^{*) 3.} B. Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XXI, p. 860 u. 1414.

^{**)} Méthode de chimie; namentlich p. 321 ss. u. 392 ss.

Was die Verbindungsformen augeht: in welcher Anzahl und nach welchem Verhältnisse die Bestandtheile der Verbindungen in biesen enthalten seien, mar bis gegen die Mitte bes vierten Decenniums unseres Jahrhunberts in ber Art aufgefaßt worden, daß jede Verbindung aus zwei, selbst noch zusammengesetzten ober unzerlegbaren Bestandtheilen zusammengefügt sein musse; und fast eben so oft als Dieses war in dem Vorhergehenden in Erinnerung zu bringen, daß mit dem Aufkommen und der Ausbilbung ber Substitutionslehre Bekampfung jenes früheren Dogma's verknüpft war. Man schreibe boch ber Natur gar kleinliche Verhältnisse zu, meinte Gerhardt 1848 in seiner Introduction à l'étude de la chimie, wenn man ihr Schöpf= ungsvermögen auf bie Hervorbringung von Verbindungen nach einem einzigen Zusammenfügungs=Tppus: bem von ber electro= chemischen Doctrin statuirten beschränkt sein lasse; die Typen seien gewiß zahlreicher. Aber von einer unbestimmten Vielfach= heit ber Verbindungsformen ober Typen zu ber Erkenntniß einer kleineren bestimmten Anzahl berselben zu gelangen, wendete sich balb bie Richtung, in welcher bie ben neueren Ansichten gemäß sich weiter entwickelnbe Wissenschaft Uebersichtlichkeit für die Be= trachtung verschiebener Verbindungen, Erkenntniß ber Beziehungen zwischen einzelnen berselben zu erlangen suchte.

Wie Laurent bereits 1846 Verbindungen der verschiedenssten Art: s. g. Metallorydhydrate und wasserfreie Metalloryde, einzelne wasserseie Säuren, die s. g. Hydrate und die Salze derselben, Alkohol und Aether mit Wasser HHO als an der Stelle von Wasserstoff in diesem Anderes enthaltend zusammensgestellt hatte, darüber wurde S. 743 berichtet. — An diese Art der Gruppirung und Vergleichung verschiedener Körper schlossen sich zunächst, aber weiter gehend und später allgemeiner Anerstanntem in mehrsacher Hinsicht vorgreisend, die Betrachtungen an, welche Sterry Hunt 1848 und 1849*) über die Beziehs

^{*)} American Journal of Science and Arts, 2. series, Vol. V, p. 265; Vol. VI, p. 173; Vol. VII, p. 399 u. Vol. VIII, p. 89. Bgl.

ungen verschiedener Verbindungen unter einander und compli= cirter zusammengesetzter auf einfachere, und über die Classification der chemischen Verbindungen vorbrachte. Damals schon stellte dieser Forscher das Wasser H^2O^2 (H=1, O=8, C=6, N=14) das Anfangsglied der homologen Reihe der Alkohole (C2H2)n, H2O2 hin, ebenso wie den Wasserstoff H2 als bas Anfangs= glieb einer Reihe homologer Kohlenwasserstoffe: bes Sumpfgases u.s.w. Damals schon sprach er aus, daß die sauerstoffhaltigen sauren und salzigen Verbindungen sich auf ben Typus H2O2 beziehen lassen, und an die Betrachtung, wie die einbasische Salpetersäure als (NO4H)O2 sich von bem Wasser H2O2 ableite, knupfte er die Voraussagung ber Existenz ber s. g. wasserfreien Salpeter= Verschiedene Kohlenwasserstoffe, Glorhaltige säure (NO4)2O2. Derivate berselben u.a. bezog Hunt auf den Typus H2; Ber= vielfachungen des letteren Typus schlug er damals vor, um verschiedene Chlorverbindungen — aber anders, als man Dies später that — auf sie beziehen zu können, und wie er die ein= basischen Säuren auf 1 Mol. Wasser H2O2 bezog, nahm er auch schon — boch gleichfalls in einer mit den späteren Vorstellungen nicht übereinstimmenden Weise — für die Ableitung ber zweibasischen Säuren zwei, für die ber dreibasischen brei Mol. Wasser in Auspruch. Diese in Nord-Amerika veröffentlichten Betrachtungen übten indessen in Europa nicht irgend erhebliche Wirkung aus; bafür, daß sie hatten Geltung gewinnen können, fehlte wieberum, daß sie im Zusammenhange mit wichtigen Erweiterungen des empirischen Wissens vorgebracht ober boch auf neue solche Erweiterungen gestützt gewesen und unter bem Gin= drucke der letzteren von den Chemikern beurtheilt worden wären.

Nit größerer Wirkung wurde die durch Laurent versuchte Art der Vergleichung verschiedener Verbindungen mit Wasser bald und in weitergehender Weise von Williamson wieder aufgenommen, nachdem Dieser 1850 die Beziehung, in welcher

Hunt's Reclamation seines Antheiles an der Begründung der neueren Typentheorie in Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. LII, p. 247.

ber Aether zum Alkohol steht, außer Zweifel gesetzt hatte (vgl. S. 738). In einer Abhandlung über die Aetherbildung*) legte Williamson 1851 dar, daß, so wie Alkohol Hoo und Aether C2H6O als Wasser HO, in welchem 1 bez.=w. 2 At. Wasserstoff durch die Atomgruppe C2H6, das Aethyl, Ersetzung gefunden haben, zu betrachten seien, so man nach den Beziehungen ber Essigsäure zum Alkohol auch die erstere als $^{C^2H^3O}_HO$ zu betrachten habe: als Wasser, in welchem 1 At. Wasserstoff burch die als Othyl bezeichnete Atomgruppe C2H3O ersetzt sei; in der Essigsäure murbe jest ein sauerstoffhaltiges Radical angenommen, in seiner Beziehung zu dieser Säure derjenigen entsprechend, als in welcher zu der Benzoösäure stehend nahezu 20 Jahre früher (vgl. S. 566 f.) in ber letteren bas sauerstoffhaltige Benzonl als Radical angenommen worden war. Das hier angewendete Verfahren, die rationelle Constitution von Verbindungen durch Vergleichung derselben mit Wasser anzugeben, scheine ihm, sagte ba Williamson, weithin sich erstreckender Ausbehnung fähig, und er stehe nicht an zu sagen, baß die Ginführung besselben zur Vereinfachung unserer Unsichten sich nütlich erweisen werbe, indem dann ein fester Anhaltspunkt, ein gleichförmiger Maßstab für die Vergleichung von Verbindungen zur Beurtheilung berselben gegeben sei. Und in demselben Jahre legte er in einer Abhanblung über die Constitution der Salze **) dar, daß seiner Unsicht nach für alle unorganischen und für die bestbekannten organischen Verbindungen die Beziehung derselben auf eine ein= zige Verbindungsform, einen einzigen Typus genüge: Typus des Wassers $_{\mathbf{H}}^{\mathbf{H}}\mathbf{O}$; in einigen Fällen sei die Beziehung auf ein Multiplum dieser Formel bes Wassers nöthig. So seien

^{*)} Quarterly Journal of the Chemical Society, Vol. IV, p. 229; Ann. b. Chem. u. Pharm., Bb. LXXXI, S. 73.

^{**)} Aus der Chemical Gazette f. 1851 im Quart. Journ. of the Chem. Soc., Vol. IV, p. 350.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

die Metalloryde und die s. g. Hydrate derselben als ${
m rac{Me}{Me}O}$ und $_{\mathbf{Me}}^{\mathbf{H}}$ O auf Wasser $_{\mathbf{H}}^{\mathbf{H}}$ O zu beziehen, so die Alkohole (s. g. einfachen) Aether, so aber auch die Säuren und ihre Salze: bie Essigsaure z. B. gemäß ber so eben angegebenen Betrachtungs= weise, nach welcher auch eine Verbindung (C2H3O)O existiren könne: wasserfreie Essigsäure, die zu dem s. g. Essigsäurehydrat in berselben Relation stehen würde, wie der Aether zum Alkohol, und in dieser Relation (die beiden Wasserstoffatome des Wassers durch Atomgruppen ersetzt enthaltend) stehen alle s. g. wasser= freien Säuren zu ihren Hybraten (Wasser, in welchem nur 1 At. Wasserstoff durch eine säurebildende Atomgruppe ersetzt sei). Wie bann die Salze von Säuren, wie die Aether berselben zu betrachten seien, bedurfte kaum besonderer Darlegung; und bafür, wie Williamson seine Ansicht auf unorganische Gauren und die Salze berselben erstrecken zu können glaubte, genügte, baß er in ber Salpetersäure 1 At. Wasserstoff im Wasser als durch die, in organischen Verbindungen so oft an die Stelle von Wasserstoff tretende Atomgruppe NO2 ersett ausah, dem salpeter= sauren Kali die Formel ${}^{NO^2}_{K}O$ beilegte, die s. Hydrate der verschiebenen Säuren bes Chlors als $^{\text{Cl}}_{\text{H}}$ O, $^{(\text{ClO})}_{\text{H}}$ O, $^{(\text{ClO}^2)}_{\text{H}}$ O, (ClO3)O formulirte (es ist wohl unnöthig, zu erinnern, daß die chemischen Zeichen hier immer die Gerhardt'schen Atom= gewichte bebeuteten). Aber später allgemeiner angenommene Betrachtung vorbereitend war namentlich noch, wie William= son mehrbasische Säuren auf die vervielfachte Formel des Wassers zu beziehen anfing: das s. g. Hydrat der zweibasischen Schwefel= säure und die Kalisalze derselben auf die verzweifachte Formel bes Wassers, $\frac{H^2}{H^2}O^2$, unter Annahme, daß schweslige Säure ein bes Eintretens an die Stelle von Wasserstoff fähiges Rabical

sei, indem er die Formeln jener Verbindungen ${(SO^2) \choose H^2}O^2$, ${(SO^2) \choose K^2}O^2$ schrieb.

Auch Berbindungen, welche keinen Sauerstoff noch an Stelle besselben ein ihm ähnlich functionirendes Element (wie z. B. Schwefel) enthalten, glaubte Williamson damals bezüglich der Art der Zusammenfügung ihrer Bestandtheile dem Wasser HO vergleichen zu können: das kurz vorher von Wurz entseckte Aethylamin z. B. unter Beilegung der Formel $\binom{(C^2H^6)}{N}$ (H^2) an es und unter Deutung der Entstehung dieser Verbindung in der Art, daß bei der Zersetzung von 1 At. Cyansaureäther, $\binom{(C^2H^6)}{N}O$, durch 2 At. Kasihydrat, 2HKO, 1 At. Kohlenoryd und 2 At. Wasserstoff ihre Stellen wechseln und so Aethylamin und kohlensaures Kasi $\binom{(CO)}{K^2}O^2$ sich bilden. Diese Betrachtungs-weise trat aber zurück vor einer anderen, gerade auf die Bestanntschaft mit einer größeren Zahl von Gliedern der Classe von Berbindungen gestützten, zu welcher auch das Aethylamin gehört.

Die Existenz von Basen, welche aus 1 Aeq. eines Alkohol= radicals und 1 Aeq. Amid NH² sich zusammensepend den Cha= rakter des Ammoniaks besitzen müßten und sich dem letzteren ganz ähnlich verhalten würden, war durch Liebig 1839*) vor= ausgesehen worden. Als so constituirt betrachtete auch Wurtz das Aethylamin und die ihm homologen Basen, als er diese Ver= bindungen 1849**) mittelst Einwirkung von Kalihydrat auf die Nether der Eyan= und der Cyanursäure und auf gewisse, von ihm entdeckte und als dem Harnstoff homolog aufgesaßte Sub=

^{*)} In der damals veröffentlichten, den Artikel "Basen, organische" enthaltenden Lieferung des von Liebig, Poggendorff und Wöhler herausgegebenen Handwörterbuchs der Chemie (Bd. I, S. 698 f.).

^{**)} Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XXVIII, p. 223; Ann. b. Chem. u. Pharm., Bb. LXXI, S. 330.

stanzen barstellte und kennen lehrte, aber gleichzeitig sprach er auch aus, daß man bieselben ansehen konne als Ammoniak, in welchem 1 Aeq. Wasserstoff burch 1 Aeq. eines Alkoholrabicals ersetzt sei. In mehrerlei Weise ließ sich die Constitution dieser merkwürdigen Verbindungen auslegen; trat doch selbst noch eine Erinnerung an die Aetherintheorie in Dumas' Darlegung *) hervor: . so wie durch Zufügen von einem oder mehreren Aeq. Kohlenwasserstoff C2H2 (C=6 für H=1) zu Wasser sich verschiebene Alkohole und verschiebene Aether bilben, so konnen auch burch Zutreten von einem ober mehreren Aeq. jenes Kohlen= wasserstoffs zu Ammoniak die von Wurt bargestellten neuen Doch gewann die Ansicht, daß biese Basen Basen entstehen. Ammoniak seien, in welchem an ber Stelle von 1 Meg. Wasserstoff 1 Aeq. eines Alkoholrabicals stehe, die Oberhand; konnten auch zunächst nach ber Darstellung bieser Basen noch mehrere Deutungen ber Constitution berselben wie gleichberechtigte bin= gestellt werden, so erschien doch bald jeder Zweifel darüber als weggeräumt, welche von diesen Deutungen die richtigere sei. Die von A. W. Hofmann schon seit mehreren Jahren ver= folgten Untersuchungen über flüchtige organische Basen gaben bei der unablässigen Weiterführung derselben die Anhaltspunkte zur Entscheidung ab. Für solche Basen und namentlich für bas in Hofmann's Händen so oft zum Ausgangsmaterial für wichtige Entbeckungen gewordene Anilin war die Analogie ihres Verhaltens mit bem bes Ammoniaks nach verschiebenen Richt= ungen hin erkannt; eine Erklärung bafür bot sich, wenn man im Anschluß an Berzelius' Vorstellungen (vgl. S. 613 u. 620 f.) jene Basen als Ammoniak NH3 und einen Paarling, das Anilin als den Kohlenwasserstoff C12H4 als Paarling (C=6 für H=1) enthaltend betrachtete, und Hofmann selbst sah es 1848**) als in hohem Grade mahrscheinlich an, daß die organischen Basen

^{*)} Compt. rend., T. XXIX, p. 203; Ann. d. Chem. u. Pharm. Bb. LXXI, S. 342.

^{**)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. LXVII, S. 172.

gepaarte Ammoniakverbindungen seien. Er selbst fand jedoch bann Thatsachen, welche dieser Auffassung widersprachen: aus ber Erfahrung, daß aus Anilinsalzen durch Erhitzen berselben oder Behandlung mit wasserentziehenden Agentien nicht so viel Wasser zum Austreten zu bringen ist als aus ben entsprechenben Ammoniaksalzen, zog er 1849*), balb nach bem Bekanntwerden ber von Wurt dargestellten neuen Basen, die Folgerung, daß das Anilin nicht mehr Ammoniak mit dem vollen Wasserstoff= gehalte besselben in sich enthalten könne sondern daß es richtiger sei, es, Liebig's vorhin in Erinnerung gebrachter Ansicht ge= mäß, als aus Amib NH2 und bem zusammengesetzten Rabical Phengl C12H6 bestehend zu betrachten, ober als ein Substitutions= product des Ammoniaks: als Ammoniak, in welchem Ein Wasserstoffäquivalent burch Phenyl ersetzt sei. Da auch schon konnte Hofmann als weitere Belege für die lettere Ansicht bietend die Resultate anführen, welche ihm zu jener Zeit seine Untersuchungen über das Verhalten bes Anilins und bes Am= moniaks zu den Bromverbindungen der Alkoholradicale ergeben Nach ber von Hofmann hierbei gefundenen Bilbungs= weise des Aethylamins und ber Homologen desselben mußte die Deutung der Constitution dieser Verbindungen als die wahr= * scheinlichste angesehen werben, daß sie Ammoniak seien, in welchem Ersetzung eines Wasserstoffäquivalentes burch ein Aequivalent eines Alkoholrabicals stattgefunden habe, und auch Wurt gab ihr 1850 bei ber ausführlicheren Darlegung seiner Arbeiten über diese Verbindungen den Vorzug **), unter Beibringung noch weiterer Beweise bafür, daß auch biese organischen Basen sich nach gewissen Richtungen hin anders verhalten wie Ammoniak und sich nicht als noch Ammoniak mit bem vollen Wasserstoffgehalte besselben enthaltend betrachten lassen. Uber ein entscheibenber Beweis für die Richtigkeit bieser Deutung wurde zudem noch gegeben durch die von Hofmann in jenen

Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. LXXIV, S. 38 ff.

^{**)} Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XXX, p. 498.

Untersuchungen gemachte Entbedung, daß von den drei Wasserstoffsäquivalenten des Ammoniaks nicht nur Eines, sondern auch ein zweites und selbst das dritte durch Alkoholradicale ersett werden kann, unter Bildung einer Anzahl, theilweise unter sich isomerer Berbindungen, welche alle noch mit dem Ammoniak die Eigensschaft der Flüchtigkeit, wenn auch in sehr wechselndem Grade theilen, welche namentlich alle noch gerade so wie das Ammoniak sich mit Säuren zu Salzen vereinigen. Alle diese Berbindungen bezog seht Hofmann ausdrücklich auf das Ammoniak Honas Typus derselben; unter Bezeichnung der drei im Ammoniak besindlichen Wasserstoffäquivalente oder sie vertretender Atomsgruppen mit X, Y und Z sprach er sich 1850 in der ausstührslicheren Mittheilung der Untersuchungen, auf welche ich hier zuleht wiederholt Bezug zu nehmen hatte, dahin aus *), die Erkstrung habe gesehrt, daß sich der Annus X

Erfahrung habe gelehrt, daß sich der Typus $X \mid N$ in mannigfacher Weise andere elementare Gruppen aneignen könne, ohne
seinen ursprünglichen Charakter einzubüßen.

Was hier gezeigt, was hier ausgesprochen war, übte einen mächtigen Einfluß auf die Ausbildung der Vorstellung aus, daß man sich Verbindungen von sehr verschiedenen Auzahlen in ihren kleinsten Theilchen enthaltener elementarer Atome als doch nach demselben Typus oder derselben Art des Ausbau's der kleinsten Theilchen aus Partien der Atome zu denken habe: in der Art nämlich, daß da, wo in einer oder einigen solchen Verbindungen elementare Atome einen gewissen Platz eine nehmend stehen, in anderen an der Stelle dieser Atome Gruppen von Atomen und zwar auch kohlenstosshaltige, s. g. organische zusammengesetzte Radicale vorhanden sein können. Vergegen-wärtigen wir uns noch einmal, wie der Begriff von Verbindungen, welche demselben Typus zugehören, sich in die Chemie eingeführt und ausgebildet hatte. Verbindungen von gleichem Charafter, in deren kleinsten Theilchen die nämliche

^{*)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. LXXIV, S. 174.

Anzahl elementarer Atome enthalten sind, wie z. B. Essigsäure und Chloressigsäure, waren es gewesen, an welchen zunächst die Erfassung bieses Begriffes sich in einer zu Beachtung kommen= den Weise versucht hatte. Daran schloß sich die Erkenntniß, daß auch Verbindungen von ungleicher Anzahl in ihren kleiusten Theilchen enthaltener elementarer Atome so übereinstimmenden Charakter zeigen können, daß sie demselben Typus zuzurechnen seien: gewisse stickstofffreie Substanzen z. B. und burch Einwirkung von Salpetersaure auf sie entstehende Körper, in welchen letz= teren eine Gruppe von der Zusammensetzung der Untersalpeterfaure als an ber Stelle von Wasserstoff in ben ersteren stehend anerkannt murde; aber hier, wo die Fortdauer desselben Typus bei Ersetzung eines ober mehrerer elementarer Atome burch eine Atomgruppe auf Grund ber Fortbauer bes chemischen Verhaltens anzunehmen war, handelte es sich um bereits ziemlich complicirt zu= sammengesetzte Verbindungen, deren einfachere selbst eine genügende Vermuthung barüber, wie ber Bau ihrer kleinsten Theilchen sei, Dann war die Ausbildung ber schon vorher nicht zuließen. vorgebrachten Vorstellung gekommen, es können auch ungleich sich verhaltende Substanzen auf denselben Typus bezogen wer= ben: in ber Richtung, daß gewisse Verbindungen als eine einfachst zusammengesetzte Substanz, als Wasser aufgefaßt wurden, in welchem an der Stelle von Wasserstoff kohlenstoffhaltige Atomgruppen stehen. Die Ginführung berartiger Gruppen an die Stelle unzerlegbarer Atome war bisher auf solche Fälle be= schränkt gewesen, in welchen durch diese Ginführung chemische Verhalten der vorher dagewesenen Verbindung geanbert wird: so bei ber Ginführung eines s. g. Alkohol= rabicals an die Stelle von Wasserstoff in eine Säure ober in Die unter Annahme einer Ginführung orgaeinen Alkohol. nischer Radicale an die Stelle von Wasserstoff ober einer Bertretung bes lettern burch erstere auf ben nämlichen Typus unb auf Wasser bezogenen Verbindungen hatten einen verschiedenen chemischen Charakter und einen anberen als das Wasser, die Beziehung selbst konnte mehr als eine formal zulässige benn als eine beurtheilt werden, für welche, daß sie der Wirklichkeit entspreche, durch die Natur der betreffenden Gubstanzen bezeugt sei. Jetzt aber waren Verbindungen bekannt, welche nach ber llebereinstimmung bes chemischen Charakters, die sie unter ein= ander und mit dem Ammoniak zeigen, und banach, wie eine Anzahl derselben von dem Ammoniak aus barzustellen war, als unter einander ähnlich und so wie bas Ammoniak gebaut zu betrachten waren: von ihm nur daburch sich unterscheibend, daß und wie viel von bem in bem letteren enthaltenen Wasserstoff in ihnen durch Rohlenwasserstoffgruppen, s. g. Alkoholradicale von gleicher ober verschiebener Zusammensetzung vertreten ist. Eine neue und kräftige Stütze mar ber Ansicht gegeben, baß man diese Gruppen als besondere Bestandtheile, wie der jest unter diesem Gesichtspunkt aufgefaßten organischen Basen, so auch noch anderer organischer Verbindungen anzuerkennen habe; ein neuer und starker Anhaltspunkt aber namentlich der Vorbaß complicirter zusammengesetzte Verbindungen auf einfacher zusammengesetzte als ben Typus, die Banart ber kleinsten Theilchen angebend zu beziehen seien. Und die Mannig= faltigkeit der Verbindungen, die sich einem und demselben Typus zutheilen lassen, trat sofort bei der jett besprochenen Aufstellung bes Typus Ammoniak wieder hervor. Außer den stickstoffhaltigen Nüchtigen Basen, auf beren Kenntniß sich biese Aufstellung zu= nächst stütte, waren bahin phosphorhaltige Basen zu rechnen, von welchen wenigstens Eine bereits etwas besser bekannt mar: bie von P. Thenard 1845 durch die Einwirkung von Methyl= chlorur auf Phosphorcalcium erhaltene Verbindung PC6H2 (P = 31, C = 6 für H = 1), von welcher Diefer*) gemeint hatte, ihr könne die Constitutionsformel PH3C6H6 zukommen, und die jest, so wie sie Frankland **) 1849 auffaßte, als P(C2H.). betrachtet wurde. Aber auch von dem Ammoniak sich ableitende Körper, die nicht mehr den basischen Charakter des Ammoniaks

^{*)} L'Institut 1845, No. 603, p. 255.

^{**)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. LXXI, S. 215.

in solcher Weise zeigen, mit diesem zu vergleichen und ihm an die Seite zu stellen, lag jetzt nahe; Hosmann*) hatte schon 1849 die Amide der einbasischen oder als einbasische formulirzten Säuren in der Art, das Acetamid z. B. als NH2, C4H3O2 betrachtet, daß darin neben NH2 ein Rest aus der Säure stehe: ein solcher Rest, wie er dann als das Nadical der Säure und als Wasserstoff in dem Wasser vertretend angenommen worden war (vgl. S. 751), und an derjenigen Stelle stehend, an welcher man jetzt in s. g. Amiddasen ein Alkoholradical als mit N und H2 vereinigt annahm.

Es würde uns noch mehr und allzusehr in Ginzelnheiten führen, wollte ich vollständiger barüber berichten, was Alles in ber jest besprochnen Zeit in ber Richtung versucht und aus= gesprochen wurde, complicirtere Verbindungen als in der Art, wie bestimmt anzugebende einfachere, ober nach dem Typus ber letteren zusammengefügt zu betrachten **). Aber schon Das, was ich hier zusammengestellt habe, läßt wohl ersehen, wie viel ba= für vorbereitet war, daß Gerhardt 1852 die Classification der organischen Verbindungen nach gewissen Inpen in weitergehen= ber Weise erfassen kounte: bie Classification, welche zunächst auf biese Verbindungen und dann auch alsbald auf unorganische angewendet von so viel Einfluß auf die Repräsentation des chemis schen Wissens und auf die Weiterentwickelung besselben sein sollte. Eine wichtige Erweiterung bes factisch Bekannten ließ Viele bieser Classification eine größere Bebeutung zugestehen, als daß sie nur eine formal zulässige sei, und daß ihr etwas Wahres zu Grunde liege, schienen die unter ihrer Leitung bald

^{*)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. LXXIV in der Tabelle zu S. 34.

^{**)} So z. B., daß — nachdem Chancel 1848 (Journ. de pharm. et de chim., 3. série, T. XIII, p. 468) die Ansicht zu vertheidigen gessucht hatte, das Aceton jeder Säure CⁿH^aO⁴ (wenn C=6, H=1, O=8) sei aus dem dieser Säure zugehörigen Albehyd CⁿH^aO² und dem Kohlen-wasserstoff Cⁿ⁻²Hⁿ⁻² zusammengesett — Williamson 1851 (in der S. 751 oben besprochenen Abhandlung) das gewöhnliche Albehyd als die Wasserstoffs, das Aceton als die Methysverbindung des als Othyl benannten Radicals (vgl. S. 751) betrachtete.

in Menge gemachten Entbeckungen zu bestätigen. Die Chemie wurde 1852 durch Gerhardt mit der Erkenntniß bereichert, wie s. g. wasserfreie einbasische organische Säuren bargestellt werben können; burch bie Einwirkung ber zu solchen Sauren in bemselben Verhältniß, wie das Chlorbenzopl zu der Benzoëfäure, stehenben Chlorverbindungen (vgl. S. 687) auf Salze ber Säuren ließ Gerhardt bamals bie f. g. mafferfreien Säuren oder Aufydride sich bilben, die von William son in vorausgegangenen Jahr (vgl. S. 752) ausgesprochene Voraussicht bezüglich ber Eristenz solcher Verbindungen realisirend; daß diesen Anhydriden die von ihm ihnen beigelegten Formeln und nicht etwa die halbirten, den Aequivalentgewichten ber Säuren entsprechenben zukommen: Formeln, welche Gewichte ausbrucken, die im Dampfzustand einen eben so großen Raum erfüllen wie die Moleculargewichte der sonst in Beziehung hier= auf bestbekannten Verbindungen, bafür gab Gerhardt genügende Beweise, wiederum auch durch die Darstellung und Untersuchung s. g. gemischter Anhydride. Gine Fülle neuer Verbindungen, neuer Bildungsweisen länger schon bekannter Körper, neuer Beziehungen zwischen biesen verschiedenen Substanzen erschlossen biese Forschungen.

tind Ausgangspunkt für die letzteren war — wie Gershardt gleich in der ersten Mittheilung über die von ihm erhaltenen, zunächst namentlich das Benzoösäure-Anhydrid bestreffenden Resultate hervortreten ließ*) — die Aussassung: wie Alsohol und Aether Wasser Hoo (bis auf Weiteres bedeuten die chemischen Zeichen für die Elemente die neueren Atomgewichte) seien, in welchem 1 bez.-w. 2 At. Wasserstoff durch Aethyl Ersetzung gesunden haben, so sei auch eine einbasische Säure, gewöhnliche Benzoösäure z. B. Wasser, in welchem 1 At. Wasserstoff durch Benzoul ersetzt sei, und die Ersetzung auch des zweiten Wasserstoffatoms werde sich in analoger Weise bewirken

^{*)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. LXXXII, S. 128.

lassen, wie bei der Ueberführung des Alkohols in Aether durch Behandlung bes von dem ersteren aus barzustellenden Kalium= äthylats mit Aethylchlorür: nämlich burch Behandlung bes Kaliumbenzoats mit Benzoplchlorur. Diese Beziehung auch ber einbasischen Säuren und wie der Auhydride so auch gewisser anderer Derivate (der Aether) berselben neben Alkohol und Aether auf den Typus Wasser hielt Gerhardt auch fest in einer anderen der 1852 vorläufig gemachten Mittheilungen über seine jest in Besprechung stehenden Untersuchungen: wo er *) neben der Analogie, welche die dem Wasser als Typus zu ver= gleichenben organischen Verbindungen unter einander zeigen, auch die hervorhob, welche zwischen gewissen Verbindungen bestehe, die er dem Wasserstoff als Typus vergleiche: Aethylwasserstoff, s. g. freiem Aethyl, Albehyd, Aceton — Körpern, welche er in der Art als von dem Wasserstoff $\frac{\mathbf{H}}{\mathbf{H}}$ ableitbar oder auf ihn beziehbar hinstellte, daß in diesem das eine ober beide Wasser= stoffatome durch Atomgruppen, welche sauerstofffrei ober sauer= stoffhaltig sein können, ersetzt seien. — In der 1853 bekannt geworbenen ausführlicheren Mittheilung ber Resultate bieser Forschungen entwickelte Gerhardt dann vollständiger **) die Ansichten, zu welchen er jetzt gekommen mar. Den s. g. ratio= nellen Formeln, welche man für die Molecularconstitution der chemischen Verbindungen aufstelle, lege er — so sprach er sich jetzt aus — gerade keine allzugroße Wichtigkeit bei, weil sie schließlich boch nur Ausdrücke für eine relative Wahrheit seien, welche in mehr ober weniger vollständiger Weise eine gewisse Anzahl von Umwandlungen umfassen; doch scheinen ihm solche Formeln sehr nütlich zu sein, wenn sie von einem allgemeineren Gesichtspunkt aus aufgefaßt seien und unter sich gut zusammen= Früher sich entgegenstehende Theorien bezüglich der hängen.

^{*)} Comptes rendus de l'Acad. des sc., T. XXXIV, p. 904 s., Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. LXXXIII, S. 115.

^{**)} Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XXXVII, p. 331 ss.; Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. LXXXVII, S. 167 ff.

rationellen Constitution von Verbindungen, z. B. der bes Aethers seien jest als in gewissem Sinne gleich richtig zu betrachten und als auseinanbergehend nur in so fern, als die eine Theorie gewisse Thatsachen und Reactionen vorzugsweise ins Auge fasse und die andere Theorie andere; jest scheine die Beit gekommen zu sein, wo die neueren Entdeckungen und die älteren Theorien über die Aetherarten und die anderen, burch gemeinsame Eigenschaften als Glieber bestimmter Gruppen charakterisirten organischen Verbindungen in Ginklang zu bringen Die Basis aller theoretischen Betrachtungen ber Chemiker werbe wohl auch in Zukunft ber Begriff ber Reihe sein, und bas Ziel, nach welchem stets zu streben sei, die Ordnung ber organischen Verbindungen in Reihen, b. h. die Bestimmung der Gesetze, nach welchen sich die Eigenschaften in einem gegebenen Typus burch die Substitution eines Elementes ober einer Gruppe von Elementen an die Stelle anderer Elemente andern. bem Termaligen Zustande ber Wissenschaft lassen sich die organi= schen Verbindungen auf drei ober vier Typen: Wasser H2O, Wasserstoff H2, Chlorwasserstoff HCl und Ammoniak H3N zurückführen, beren jeder gewisse Reihen geben könne durch Austausch bes in ihm enthaltenen Wasserstoffs gegen andere Gles mente ober gegen Atomgruppen (es war offenbar nicht nöthig, noch besonders hervorzuheben, daß an jeden dieser Typen, in welchen mit Wasserstoff vereinigt ein anderes Element — Sauerstoff o. Chlor o. Stickstoff — figurirt, sich auch noch andere Verbindungen als entsprechende auschließen, in welchen bieses Element burch ein analoges — burch Schwefel o. burch Brom o. burch Phosphor z. B. — ersetzt ist). Je nach der Anzahl der ersetzten Wasserstoffatome, je nach der Natur der Wasserstoff ersetzenden Elemente oder Atomgruppen resultiren verschiedene Verbindungen, welche sich in Reihen ordnen, innerhalb beren sich größere llebereinstimmung ber Eigenschaften für sich näher stehende, geringere für weiter von einander entfernte Glieber jeder Reihe ergiebt und auf die Gigenschaften noch un= bekannter Zwischenglieber aus benen ber bereits bekannten benach= barten Glieber mit Bestimmtheit geschlossen werben kann. Aus bem lleberblick, welche verschiedene Substanzen von den genannten Typen ableitbar sind (ich brauche die Einzelheiten der Darslegung Gerhardt's gerade in dieser Richtung hier nicht aufzunehmen), lasse sich ersehen, wie sehr die allgemeine Theorie der organischen Verbindungen durch die Anwendung des Bezgriffes der Reihe vereinsacht werden könne und wie vereinzelte Theorien für einzelne Classen von Verbindungen entbehrlich werden; und indem man die organischen Verbindungen auf eine kleine Zahl von Typen — die so eben genannten — beziehe, welche der unorganischen Chemie entnommen seien, vereinsache man augenscheinlich das Studium der organischen Chemie.

In frischer Erinnerung steht, wie bas hier Gebotene von Vielen bereitwillig angenommen wurde und wie Diesen die neue Betrachtungsweise glanzenbe Bestätigung barin zu finden schien, daß nach ihr die Existenz einer Menge bis dahin nicht gekannter Verbindungen sich voraussehen ließ und die zur Darstellung berselben unternommenen Versuche bie erwarteten Resultate er= gaben. Aber bei ber Besprechung ber zahlreichen, von bem neuen Gesichtspunkt aus und in der angedeuteten Richtung ausge= führten Untersuchungen verweile ich hier nicht, auch nicht bei ben, theilweise auf Migverständniß beruhenden Bestreitungen, die gegen die Typentheorie in der jest ihr gewordenen Auffassung laut wurden. Welche Vervollständigungen bieser Theorie bafür, sie in noch weiterem Umfang für bie Betrachtung organi= scher Verbindungen geeignet sein zu lassen, gegeben murben, wie sie in bieser weiteren Entwickelung für Das, was sie au Gelenkigkeit gewann, an Festigkeit verlor und, während sie zu= erst Vielen Aufschluß über die Zusammenfügung complicirterer Verbindungen aus einfacheren Bestandtheilen zu geben schien, bann auch wieder als eine bloße Vorstellung beurtheilt wurde, welche zwar keineswegs biese Busammenfügung ber Wirklichkeit ent= sprechend ausdrücke, die man aber boch zweckniäßig in dieser ober jener Weise zur Verbeutlichung demischer Vorgänge in Anwendung bringen könne, — zu der Besprechung dieses Gegenstandes habe ich mich jetzt zu wenden.

Gerhardt sprach (vgl. S. 762) von drei ober vier Typen, auf welche sich die organischen Verbindungen beziehen lassen; er gebrauchte beren vier: H2O, H2, HCl und H3N. Typen als nöthig konnte man hier angenommen finden, HH und HCl bezüglich ber Art ber Zusammenfügung offenbar übereinstimmten. Unter diese Typen konnte eine Anzahl von Verbindungen: von gewissen Oryben, von Hydraten und von Salzen berselben nur bann gebracht werben, wenn man für bie betreffenden Metalle andere Atom= bez.=w. Aequivalentgewichte annahm, als die ihnen bamals gewöhnlich beigelegten und in anderen Verbindungen derselben beizulegenden, so wie Laurent schon vorher (vgl. S. 744) bem nämlichen Metall in ben Salzen verschiebener Orybationsstusen besselben verschiebene Atom= gewichte zugeschrieben hatte. Aber andererseits war die Anzahl ber bamals von Gerhardt angenommenen Typen jedenfalls unzureichend banach, daß sich bie mehrbasischen Gauren, in beren Molecul zwei ober mehr noch vertretbare Wasserstoffatome stehen, nicht — ober boch nicht in einfacherer Weise — von H2O so ableiten ließen, wie Dies für einbasische Säuren als angezeigt erschien. Hierfür, und für ähnliche Fälle, erschien es als nothwendig, den zunächst angenommenen Typen als einfachen die s. g. vervielfachten hinzuzufügen. Wiederum war es Wil= liamson, welcher bereits 1851 in der S. 751 erwähnten Abhandlung über die Constitution der Salze zweibasische Sauren und die Salze derselben auf den verdoppelten Wasser-Typus, auf $\frac{11^2}{H^2}O^2$ bezogen hatte: unter Annahme, daß SO^2 ein des Eintretens für Wasserstoff in Wasser fähiges Radical sei, das s. g. Schwefelsäurehybrat als $\frac{\mathrm{SO}^2}{\mathrm{H}^2}\mathrm{O}^2$, das saure und das neutrale Kalisalz dieser Säure als $\frac{\mathrm{SO^2}}{\mathrm{HK}}$ O² und $\frac{\mathrm{SO^2}}{\mathrm{K^2}}$ O², und un= ter Annahme des Rohlenopyds als eines solchen Radicals das s. g. neutrale kohlensaure Kali als $\binom{\mathrm{CO}}{\mathrm{K}^2}\mathrm{O}^2$; als diese Betracht= ungsweise unterstützend hatte er darauf hingewiesen, wie die s. g. Chlorschwefelsäure SO2Cl2 auf Wasser einwirkt, und nach der Aufstellung des Chlorwasserstoff=Typus HCl war damit auch schon augezeigt, daß die Chlorschwefelsäure auf den verdoppelten Chlormasserstoff=Typus zu beziehen sei. In einem, gemeinsam mit Chiozza veröffentlichten Zusat zu den Unter= suchungen über die wasserfreien Säuren*) sprach noch 1853 Gerhardt sich dahin aus: wie man eine einbasische sauerstoff= haltige Saure (d. h. das s. g. Hydrat derselben) als Ein Atom Wasser aufzufassen habe, in welchem die Hälfte bes Wasserstoffs durch eine Atomgruppe (ein zusammengesetztes Radical) ersetzt sei, so habe man eine zweibasische sauerstoffhaltige Säure als zwei Atome Wasser zu betrachten, in welchen die Hälfte bes Wasserstoffs durch eine solche Gruppe ersett sei; neben ber (ähnlich wie bei Williamson formulirten) Schwefelsäure

wurde hier die Bernsteinsäure Hoals Beispiel für die

Beziehung einer Saure ber letteren Art auf den verdoppelten

Wasser=Typus H > 0 gegeben. Dann aber war es Obling,

welcher 1854 in seiner Abhandlung über die Constitution der Säuren und der Salze**) darlegte, wie alle diese Verbindungen auf den Typus Wasser: den einfachen $\frac{H}{II}$ O oder einen vervielsfachten, zu beziehen seien, unter Annahme, daß einerseits ein säurebildendes Element oder eine mit solcher Vefähigung begabte Atomgruppe, andererseits vorhandenes Wetall ein oder mehrere Atome Wasserstoff in dem einfachen oder mehrfach genommenen

^{*)} Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XXXVI, p. 1050; Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. LXXXVII, S. 290.

^{**)} Quarterly Journal of the Chemical Society, Vol. VII, p. 1.

Typus Wasser, HO ober H^n Oⁿ, zu ersetzen vermöge; unter gleicher Annahme bes Ersetzungsvermögens verschiebener Substanzen murben auch hier schon einzelne Chlorverbindungen auf den mehrfach genommenen Chlormasserstoff=Typus bezogen. So fügte sich ben von Gerhardt bei Vielen zur Anerkennung gebrachten einfachen Typen die Aufstellung der vervielfachten hinzu. Ich bespreche hier nicht, was diese Beiträge zur Formung ber Ansichten ber Chemiker auch jett uns als absonberlich und über bas vorgesteckte Ziel hinausgehend Erscheinenbes brachten; auf Einzelnes bavon, mehr noch auf Solches, was für tie Ausbilbung jett noch gültiger Vorstellungen von Gin= fluß war, habe ich bald zurückzukommen. Daß und wie die Beziehung einer Anzahl Verbindungen auf Vielfache der von Gerhardt statuirten Typen in die Chemie kam, war hier anzugeben; und bem jett Gesagten möge zunächst nur hinzugefügt werden, daß Obling schon in der eben besprochenen Abhand= lung es hervorhob, die Ersetzung bes Sauerstoffs in dem ein= fachen Typus Wasser HO burch Chlor ober burch Wasserstoff führe zu dem verzweifachten Typus Chlorwasserstoff oder Wasser= stoff, zu $\frac{HCl}{HCl}$ ober $\frac{HH}{HH}$, und daß dann Wurt 1855 bei ber Mittheilung der von ihm bezüglich der Natur der s. g. Alkohol= radicale erhaltenen Resultate (vgl. S. 741 f.)*) barlegte, es seien auch die Gerhardt'schen, jest so genannten einfachen Typen Wasser und Ammoniak als Vervielfachungen des wirklich einfachsten Typus, des Wasserstoffs aufzufassen. Auch hierauf werde ich wiederholt zurückzukommen haben.

Aber an dieser Stelle müssen wir zwei anderen Betrachtsungen nachgehen, um die volle Bedeutung der nun gewonnenen Vorstellungen zu begreifen. Es betrifft Dies einerseits die Frage, was bezüglich des jetzt von und als Valenz von elementaren Atomen, von Atomgruppen Bezeichneten bekannt war;

^{*)} Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XLIV, p. 305 ss.

ob nähere Bestandtheile als abgeschlossene Partien in einem Molecul einer etwas complicirter zusammengesetzten Verbind= ung existiren ober nicht.

Blicken wir zunächst barauf, was früher hinsichtlich ber Vereinigungsverhältnisse verschiedener Körper unter einander und hinsichtlich der Verhältnisse, nach welchen sich Körper in Verbindungen ersetzen können, als das aus dem thatsächlich Erkannten zu Folgernde galt.

Für eine weit zurückliegenbe Zeit (vgl. S. 219 ff.) hatten wir die Bekanntschaft mit ber Verbindbarkeit derselben Gubstanzen, namentlich berselben unzerlegbaren ober als unzerlegbar angesehenen, nach verschiedenen Verhältnissen zu betrachten; bann (vgl. S. 234 ff. u. 266 f.) die Gewinnung ber Einsicht, daß bei eigentlichen demischen Verbindungen diese verschiedenen Busammensetzungsverhältnisse sprungweise sich ändernde sind; bann (vgl. S. 278 ff.), wie die hier obwaltende Regelmäßigkeit: bas Gesetz ber multiplen Proportionen erkannt murbe und wie die Aufstellung der atomistischen Theorie in der ihr von Dalton gegebenen und von Anderen nachher weiter ausgebildeten Form sich wesentlich an biese Erkenntniß knüpfte. Dieses Geset, welches sich auch alsbald für die Vereinigung zusammengesetzter Körper zu noch zusammengesetzteren eigentlichen chemischen Ber= bindungen bewahrheitete (vgl. S. 296 f.), enthielt Richts von einer Beschränkung ber Auzahl verschiebener Verhältnisse, nach welchen zwischen ben nämlichen Substanzen Vereinigung statt= haben könne. Wechselnbe Verbindungsverhältnisse zwischen ben nämlichen zwei Elementen, ober wechselnbe Verhältnisse zwischen ben Atomgewichts = ober ben Aequivalentgewichtsanzahlen ber nämlichen zwei zu chemischer Vereinigung fähigen Elemente erschienen ganz allgemein als möglich. Für viele Paare von Glementen war nur ein einziges Verbindungsverhältniß bekannt, aber die Erkenntniß einer größeren Bahl mar etwas zu Erwartenbes ober wäre boch nichts Befrembenbes gewesen.

einzelne Elemente waren die wechselnosten Zahlen als solche bekannt, die angeben, wie viele Atome von einem derselben in je einem kleinsten Theilchen seiner Verbindungen enthalten seien, aber eine Grenze für diese Zahlen war theoretisch nicht zu ersehen, und nur auf Grund Dessen, was man dis dahin wisse, wurde wohl eine solche Grenze namhaft zu machen versucht: so z. B. von Berzelius 1839 (vgl. S. 615) für den Sauerstoff, wenn er sich dahin außsprach, daß 7 die größte Anzahl von Sauersftoffatomen sei, welche in einem Oryd eines einfachen Nadicals angetroffen werde.

Dem entsprechend mar auch, mas bezüglich ber Ersetzung eines Elementes burch ein anberes augenommen war. setzung konnte in der Art stattfinden, daß 1 Atom= ober Aequi= valentgewicht Eines Elementes burch 1 solches Gewicht eines anderen ersetzt werde; aber Dies mußte nicht so sein. — Dies jenigen, welche die Zusammensetzung von Verbindungen nach Nequivalentgewichten ber Elemente angaben (vgl. S. 382 ff.), nahmen diese, bann auch wohl als Atomgewichte gebeuteten Gewichte allerdings möglichst so an, daß für analoge Verbind= ungen zweier Glemente gleich viele Aequivalente bes einen Gle= mentes in der einen und des anderen Elementes in der anderen auf dieselbe Menge bes gemeinsam Vorhandenen kommen. Aber abgesehen bavon, baf bei nicht analogen Verbindungen auch Anderes statt hatte — bei der Umwandlung von Metallsuperornben in Chlorure z. B., wenn wir unsere Erinnerung auf einfachere Verbindungen beschränken —, war Dies nicht einmal für alle analog sich verhaltenben Verbindungen durchzuführen: nicht für die sauerstoffhaltigen Säuren, nicht einmal für alle basischen Ornbe, selbst nicht für alle isomorphen Verbindungen, wie z. B. nicht für überchlorsaures und übermangansaures Rali. — Bei ber Anerkennung ber von Berzelius angenommenen Altomgewichte — ber früheren (vgl. S. 372 ff.) und namentlich auch ber später von ihm als die richtigeren betrachteten S. 420 ff.) — mußte man für eine größere Anzahl analoger Verbindungen es gelten lassen, daß die in ihnen sich vertreten=

ben elementaren Atome Dies im Verhältniß verschiedener An= zahlen thun: 2 At. Chlor an ber Stelle von 1 At. Sauerstoff, 2 At. Wasserstoff an der Stelle von 1 At. Metall stehen; aber für isomorphe Verbindungen ergab sich in einzelnen Fällen (nicht in allen) Vertretung ber s. g. isomorphen Elemente im Verhältniß gleich vieler Atome berselben, wo Ersetzung in bem Verhältniß äquivalenter Gewichtsmengen nicht statt hatte, und der Jomorphismus des überchlorsauren und des übermangan= sauren Kali's wurde wieberholt als bafür sprechend hervor= gehoben, daß Berzelius' Bestimmung ber Atomgewichte bes Chlors und bes Mangans die richtigere sei. Der Unterschieb, welcher bann zwischen ben Atomgewichts= und ben Aequivalent= gewichtsverhältnissen gewisser Glemente zu machen mar, trat beutlich auch hervor bei ber früher (namentlich S. 617 f.) be= sprochenen Erweiterung der Substitutions= und Typentheorie durch Vergleichung von Verbindungen, beren eine Sauerstoff an der Stelle von Wasserstoff in der andern enthält; nach ber Anzahl der zu einem zusammengesetzten kleinsten Theilchen ver= einigten Aequivalente, nicht ber vorhanbenen Atome von Gle= menten wurde beurtheilt, welche Verbindungen demselben Typus zuzurechnen seien; bavon, baß bei ber Einwirkung von Sauerstoff auf den Wasserstoff einer organischen Verbindung unter Ersetzung des letteren an die Stelle jedes Atomes Wasserstoff 1/2 At. Sauerstoff treten musse, sprach Dumas 1834*) als von etwas an sich Klarem. — In ber Annahme solcher Atomgewichte ber Elemente, daß von einem ber letteren 2 Atome mit 1 At. eines anberen äquivalent seien und es unter Bilbung ähnlicher Verbindungen zu ersetzen vermögen, finden wir zum ersten Male auf Etwas von Dem hingewiesen, mas wir jett Verschiebenheit der Valenz elementarer Atome nennen; lange Zeit ging man über bas im Vorstehenben in Erinnerung Gebrachte nicht ober boch nicht in wirksamer Weise hinaus; benn vereinzelt und ohne weiteren Einfluß auf die Ausbildung

^{*)} Annales de chim. et de phys., 2. série, T. LVI, p. 143 s.

bes uns hier beschäftigenden Gegenstandes blied zunächst, wie Liedig in früher Zeit schon eine in späterer wichtig geswordene Vorstellung erfaßte, als er 1837 in der von ihm gemeinsam mit Dumas veröffentlichten Abhandlung, welche S. 592 f. besprochen wurde, die Constitution des möglichst entwässerten Brechweinsteins in der Art formulirte: in diesem seien von den vier da als durch Metall vertretdar in der Weinssäure angenommenen Doppelatomen Wasserstoff drei (H=3) durch ein Doppelatom Antimon (Sb=122), das vierte durch Ein Atom Kalium ersetzt.

Was für die Verbindungs- und die Ersetzungsverhaltnisse einzelner Atome galt, wurde auch für die kleinsten Theilchen selbst schon zusammengesetzter Substanzen anerkannt. züglich ber Säuren und ber Basen bie Ansichten maren: kleinste Theilchen der einen und der anderen nach wechselnden Verhältnissen sich verbinden können, kam uns noch einmal S. 583 f. in Betracht, und ich brauche barauf hier nicht zurückzukommen. Auch barauf brauche ich nur mit Ginem Beispiel hinzubeuten, daß für die als die Rolle von Radicalen spielend angesehenen Atomgruppen ein bestimmtes und einziges Verhältniß, nach welchem sie sich mit Elementen vereinigen, keineswegs augenommen wurde: ber Betrachtung der aus bem Del bes ölbilbenden Gases erhaltenen Verbindung C4H3Gl (vgl. S. 574) als Acetylchlorur fügte Liebig bie Bezeichnung ber gleichfalls von Regnault burch Einwirkung von Chlor auf Aethylchlorür erhaltenen Verbindung C4H3Gl3 als Acetylchlorid hinzu, und baran, welche verschiebene Ornbationsstufen bes Acetyls angenommen wurden, habe ich S. 577 erinnert. Es war sogar etwas für die Annahme einer gewissen Atomgruppe als eines Radicals Sprechendes, die Aehnlichkeit ihres Verhaltens mit dem eines elementaren Atomes Bezeugendes, wenn man biese Atomgruppe in vielen, nach verschiebenen Verhältnissen zusammengesetzten Verbindungen mit unzerlegbaren Kör= pern wieberfand. — So bachte man um 1840 bezüglich ber zusammengesetzten Rabicale, wie biese bamals von ben meisten

Chemikern angenommen wurden. Aber auch in ber dieser Lehre entgegengestellten von Laurent: in ber s. g. Kernthcorie (vgl. S. 610 f.) wurde den s. g. Radicalen oder Kernen keinesswegs die Befähigung zugeschrieben, andere Elemente nur nach Einem oder nach ganz bestimmten und wenigen Berhältnissen der Atoms und der Aequivalent Anzahlen an sich anlagern zu lassen, wenn gleich im Allgemeinen die Anlagerung so gedacht wurde, daß daraus ein symmetrisches Gebilde resultirte. Dafür, wie viele Atome bestimmter Elemente einer bereits bestehenden Atomgruppe etwa noch zutreten können, gab das s. g. Gesetz der paaren Atomzahlen (vgl. S. 722 ff.) gewisse Beschränkungen, aber nicht eine Grenze: der Zutritt welcher Anzahl solcher Atome überhaupt noch möglich sei.

Bu ber Zeit jedoch, wo solche Ausichten, wie die die von ben Meisten angenommenen zusammengesetzten Radicale be= treffenden, herrschten ober boch burch bedeutenbste Autoritäten Vertretung fanden, maren auch schon gerabe bafür, mas wir jett ungleiche Valenz von Atomgruppen nennen möchten, die Reime weiter gehender Erkenntniß in Entwickelung. Was be= züglich ber Existenz mehrbasischer Säuren festgestellt und be= hauptet wurde (vgl. S. 585 ff.), schloß in sich ein, kleinsten Theilchen gewisser Säuren — mit benjenigen relativen Gewichten dieser Theilchen, wie dieselben durch die Formeln ber Säuren gegeben sind — bestimmte und für die betreffenden Säuren carakteristische Verhältnisse hinsichtlich ber Verbindung mit Basen ober s. g. basischem Wasser zukommen. Und bei den Versuchen, auch bie sauerstoffhaltigen Sauren ober genauer ge= sprochen die s. g. Hydrate berselben als Wasserstoffsäuren zu betrachten (vgl. S. 592 ff.), mußte man jeder der da als Säure= radicale anzunehmenden sauerstoffhaltigen Atomgruppen gang bestimmtes Vermögen in Rucksicht barauf beilegen, viele Atome bez.=w. Aequivalente Wasserstoff sie in bem s. g. Hybrat ober welche ebenso bemessene Mengen Metall sie an der Stelle dieses Wasserstoffs in Verbindung halte: wie (N=14, P=31, H=1 für O=8) bei ber Salpetersäure NO6 Ein Doppel=

atom Wasserstoff (H) ober eine äquivalente Menge Metall in dem s. g. Hydrat oder einem Salze mit sich vereinigt habe, so auch (vgl. S. 598) POs bei der Metaphosphorsäure, während bei der Pyrophosphorsäure POz zwei, bei der gewöhnlichen Phosphorsäure POs drei Doppelatome bez. w. Neq. Wasserstoff oder dem vertretenen Wasserstoff äquivalente Mengen Metall in den s. g. Hydraten oder den Salzen in Verbindung halte.

Förberung ber Ginsicht, ob sich Aehnliches bei ben Atomen verschiedener unzerlegbarer Körper wiederfinde, murbe gegen bie Mitte unseres Jahrhunderts noch nicht erlangt. Cher eine Trübung als eine Klärung hätte bei ber richtigeren Bestimmung der gewissen Elementen, namentlich dem Kohlenstoff und dem Sauerstoff, beizulegenden Atomgewichte burch Gerhardt 1842 (vgl. S. 721 ff.) es nur veranlassen können, bag Dieser auch bie besser ermittelten Atomgewichte (C=12, O=16 für H=1, Cl = 35,5 u. s. w.) so wie die für andere Elemente beibehaltenen gerabezu noch als Aequivalentgewichte bezeichnete. — Dann kam 1846 wieber die schärfere Unterscheidung der Atom= und ber Aeq.=Gewichte ber Elemente burch Laurent, boch mit ber S. 730 besprochenen Beschränkung ber Möglickeit, bas Berhaltniß ber letteren Gewichte zu bestimmen, auf solche Elemente, beren Verbindungen sich ganz analoge sind; und die Erkenntniß einer bestimmten Beziehung zwischen ben Atom= und ben Neq.= Gewichten erschloß sich noch nicht.

Für Atomgruppen, welche als an die Stelle eines Elesmentes in Verbindungen eingehend betrachtet wurden, wurden zunächst dahin sührende Ansichten ausgesprochen. In Wilsliamson's S. 750 f. besprochener Abhandlung über die Aetherbildung wurden 1851 für die Beziehung verschiedener Verbindungen auf das Wasser $_{\rm H}^{\rm HO}$ (jest $_{\rm O}=16$, $_{\rm C}=12$ für $_{\rm H}=1$) solche Gruppen oder Radicale als Wasserstoff in dem Wasser ersehend hingestellt: je 1 kleinstes Theilchen oder Atom des Radicals, des Aethyls $_{\rm C^2H^5}$, des Othyls $_{\rm C^2H^5O}$ u. s. w. als 1 At. Wasserstoff in einem kleinsten Theilchen oder Atom

Wasser ersetzend. Aber schon in ber in bem nämlichen Jahre veröffentlichten Abhandlung besselben Forschers über die Constitution der Salze war, wie aus bem bereits S. 751f. und 764 f. über diese Abhandlung Berichteten hervorgeht, auch von Atom= gruppen die Rebe, deren jede — so SO2, so CO — 2 At. Wasserstoff in dem verdoppelten Wasseratom ersetzen könne. 1 At. Kohlenoryd, CO, sei, wie ausdrücklich bei ber Beziehung bes s. g. neutralen kohlensauren Kali's $(CO)_{K^2}O^2$ auf die zwei= fach genommene Formel des Wassers gesagt wurde, hier 2 Atomen Wasserstoff äquivalent und halte burch Ersetzung berselben in 2 At. Kalihybrat, $\frac{H^2}{K^2}O^2$, diese zu 1 At. des kohlensauren Salzes zusammen. Dem Kohlenoryb = Atom wurde indessen ba nicht durchweg diese Valenz — ich finde keinen anderen Ausbruck für bas zu Bezeichnenbe — beigelegt; eine anbere, als in ben Verbindungen der Kohlensäure, komme ihm z. B. in denen ber Oralsäure zu (biese wurden auf ben verdoppelten Wasser= Typus bezogen unter Annahme, daß 2H durch 2CO erset seien), und auch bavon wurde gesprochen, welche Reactionen sich mit einer (schon nach bem Gesetze ber paaren Atomzahlen boch nicht möglichen) Verbindung COCl ausführen ließen, wenn die Darstellung derselben bekannt wäre.

Aber nun kam auch für Eine Classe elementarer Atome: für die metallischen, zur Beachtung, daß ihnen, und jedem in für es charakteristischer Weise, ein bestimmtes Verhältniß oder wenige bestimmte Verhältnisse zukommen, nach welchem sie sich mit Atomen von unzerlegbaren oder zusammengesetzen Körpern — mit Atomen, deren Gewichte zugleich Nequivalentgewichte ausdrücken — vereinigen. Es knüpste sich Dies an die bereits S. 696 besprochene Zunahme der Bekanntschaft mit Verbindzungen, in deren Zusammensetzung Metalle und Alkoholradicale oder auch außerdem noch unzerlegbare Körper eingehen. Als Frankland 1852 die von ihm bezüglich solcher Verbindungen

erlangten Refultate veröffentlichte*), legte er auch bar, wie man seiner Ausicht nach die ersteren aufzusassen habe. Er hatte sich vorher, so 1848 in der mit Kolbe gemeinsam ausgeführten Untersuchung über die Constitution ber Säuren (C2H2)"O4 (C=6 und O=8 für H=1) und der s. g. Nitrile, als An= hänger ber Theorie ber gepaarten Rabicale bekannt, welcher Rolbe vorher (vgl. S. 622) burch seine Forschungen und die Darlegung berselben Unterstützung gewährt und weitere Entwickelung gegeben hatte, und die dieser Chemiker dann noch 1850 (vgl. S. 711), wenn auch mit wesentlicher Umbilbung berselben, als die dem bamaligen chemischen Wissen am Besten entsprechende hinstellte. Von solchen metallhaltigen Substanzen, wie die jest in größerer Anzahl in Betracht kommenden, waren zuerst nur bas Kakobyl und die Verbindungen besselben genauer bekannt geworben, und es mar schon früher (vgl. S. 624) barüber zu berichten gewesen, welche Stütze bie Lehre von den zusammengesetzten Radicalen in den Ergebnissen der bezüglichen Forschungen Bunsen's gefunden hatte. Nach jeuer Theorie avar das Kakobyl als (C2H3)2As (As. 75), als ein gepaartes Radical angesprochen worden, in welchem 2 Aeq. Methyl den Paarling von 1 Acq. Arsen ausmachen. Frankland hob aber nun hervor, daß die metallhaltigen Verbindungen, welche sich ihrer Zusammensetzung nach als mit Kohlenwasserstoffen gepaarte Metalle betrachten lassen, nicht bas chemische Verhalten besitzen, wie es nach ber allgemein für gepaarte Verbindungen gemachten Annahme zu erwarten wäre: daß nämlich bei dem Uebergang eines Körpers in eine gepaarte Verbindung der wesentliche chemische Charakter bes ersteren burch bas Zutreten bes Paarlings nicht geändert werde; vor Allem komme jenen Verbindungen nicht mehr die Fähigkeit zu, sich mit so vielen Alequi= valenten Sauerstoff, Schwesel, Job u. s. w. zu vereinigen, wie die in ihnen enthaltenen Metalle es zu thun vermögen. Schon

^{*)} Philosophical Transactions f. 1852; Annal. d. Chem. u. Pharm. Bb. LXXXV, S. 329.

bei oberflächlicher Betrachtung der Formeln der unorganischen Berbindungen falle die Symmetric in den ersteren für die Berbindungen gewisser Elemente auf; namentlich die Verbindungen von Stickstoff, Phosphor, Antimon und Arsen zeigen die Ten= benz bieser Elemente, mit 1 Neg. von ihnen 3 ober 5 Neg. an= berer Elemente vereinigt sein zu lassen. Ohne baß er eine Hypothese bezüglich ber Ursache bieser llebereinstimmung in ber Gruppirung ber Atome aufstellen wolle, erhelle schon aus Dem, was diese Verbindungen ersehen lassen, daß eine solche Tendenz ober eine solche Gesetzmäßigkeit herrsche und daß die Affinität bes sich verbindenden Atomes eines der so eben genannten Gle= mente stets durch dieselbe Zahl der zutretenden Atome, Rücksicht auf den chemischen Charakter derselben, befriedigt werbe. Die Atomgewichte (O=8, S=16, Cl=35,5, C4II5=29 u. s. w. für H=1) ben Neguivalentgewichten gleichsetzend legte Frankland weiter dar, daß alle Berbindungen, um welche es sich hier handelte, sich beziehen lassen auf die Sauerstoff=, Schwesel-, Chlor: ober andere solche unorganische Verbindungen der betreffenden Metalle, durch Annahme, daß in diesen Verbindungen MeX, MeX2, MeX3, MeX6 (wo Me ein Metall= und X ein Sauerstoff=, Schwefel=, Chlor= ober ein anderes elementares Atom be= beutet) als Molecular=Typen bie vorhandenen Atome bes Gle= mentes X alle oder theilweise durch Atomgruppen, nämlich burch Alkoholradicale substituirt sein können; die Kakodylsäure As (C2H3) 2O3 (in bem hypothetischen masserfreien Zustand) z. B. wurde jett nicht mehr als aus einem, aus Arsen und Methyl zusammengesetzten Rabical einerseits und Sauerstoff andererseits bestehend betrachtet, sondern unter Beziehung auf den organischen Eppus AsOs als Arsensäure, in welcher 2 Atome ober Aequivalente Sauerstoff burch eben so viele Atome ober Aequivalente Methyl ersetzt seien. — Einem Atom eines ge= wissen Metalles murbe hier nicht die Befähigung zuerkannt, nur mit Einer bestimmten Anzahl andersartiger — unzerlegbarer ober zusammengesetzter — Atome in Berbinbung zu treten, son= bern mehrere solche Verhältnisse wurden als möglich und als

vorkommend betrachtet, so wie vorher angegeben wurde unter ausdrücklicher Betonung der Tendenz des Metall=Atomes nach einzelnen vorzugsweise eingehaltenen Verhältnissen.

Nicht an die Betrachtung solcher Molecular=Typen, Frankland die von ihm hervorgehobenen, gewissen Metallen zukommenden Verbindungs-Formen bezeichnet hatte, sondern an die der durch Gerhardt angenommenen Typen schloß sich jedoch Das an, was die Ausbildung des Begriffes der Balenz, die gewissen Atomen und Atomgruppen eigne, zunächst nun weiter So in Dem, was Gerhardt und Chiozza 1853 in der S. 765 besprochenen Abhandlung dem in dieser Beziehung bereits Erkannten hinzufügten; in allen zweibasischen sauerstoffhaltigen Säuren, murbe hier gelehrt, sei eine Atomgruppe anzunehmen, welche 2 At. Wasserstoff vertrete: in 2 At. Wasser in dem s. g. Säurehydrat (vgl. a. e. a. D.) oder in 1 At. Wasser in dem s. g. Auhybrid, dem der Schwefelsaure 80210, dem ber Bernsteinsäure C4H4O21O 3. B.; eine solche Atomgruppe, 2 At. Wasserstoff in 1 At. Wasser zu dem Anhydrid einer zweibasischen Säure ersetzenb, sei Gine untheilbare Gruppe, mährenb Das, was in 1 At. Wasser ben Wasserstoff unter Bilbung bes Anhybrids einer einbasischen Säure ersetze, aus zwei von einander treunbaren Gruppen bestehe; als bald zu veröffentlichend wurde eine Abhandlung in Aussicht gestellt, in welcher die un= theilbaren Atomgruppen Besprechung finden sollten, die mit 2 ober mit 3 At. Wasserstoff äquivalent seien.

Aber bevor Dies Seitens Gerhardt's geschah, wurde 1854 Obling's Abhandlung über die Constitution der Säuren und der Salze bekannt, über welche bezüglich des Einflusses, den sie auf die Annahme s. g. vervielsachter Typen ausübte, bereits S. 765 f. zu berichten war. Für den Aufbau der den verschiedenen Typen entsprechenden Formeln sei es nöthig, so sagte hier Obling, verschiedenen Substanzen verschiedene repräsentative Werthe beizulegen und manchmal auch die nämliche Substanz als unter verschiedenen Umständen verschiedene solche Werthe besitzend zu betrachten. Um Dies durch eine von Wil-

Liamfon gebrauchte Erläuterung zu verdeutlichen, komme z. B. einem Atom Zinn (Sn = 59) gewöhnlich ein Ersetzungs= ober repräsentativer ober Substitutions-Werth zu, welcher bem für 1 At. Wasserstoff gleich sei, wie Dies die Formeln HCl und SnCl ersehen lassen; aber unter gewissen Umständen könne ber Aequivalentwerth bes Zinnatoms boppelt so groß, ber repräsen= tative Werth des letteren dem von 2 At. Wasserstoff gleich sein, wie Dies die Formeln HHCl2 und SnCl2 ersehen lassen. kommen auch bem Eisen zwei verschiedene Ersetzungswerthe, für 1 und für I 1/2 At. Wasserstoff, zu, bem Wismuth ein, bem für 3 At. Wasserstoff gleicher Ersetzungswerth u. s. w. Um Dies für das Schreiben von Formeln klar hervortreten zu lassen, bezeichne man zweckmäßig burch eine Zahl von Strichen rechts oben an dem demischen Zeichen, wie viel mal größer, links unten, wie viel mal kleiner, als der 1 At. Wasserstoff ent= sprechende, der Substitutionswerth der durch das Zeichen ausgebrückten Menge ber betreffenben Substanz sei; was hiernach H', was Sn' und Sn", was Bi", was Fe' und (Fe2)" *), was Hg' und "Hg (Hg = 100) bedeuten sollten, bedarf keiner weiteren Erklärung. Auf den einfachen ober einen vervielfachten Wasser-Typus wurden nun die verschiedenen Oryde und die sauerstoffhaltigen Säuren und Salze bezogen; auf den ver= doppelten Wasser=Typus nicht nur die s. g. Hydrate und die Salze zweibasischer Säuren, sondern auch die Anhydride der= selben wie z. B. das der Schwefelsäure (als $\binom{80^2}{80^2}$)" 20") und bas der Zinnsäure (als $\frac{\mathrm{Sn''}}{\mathrm{Sn''}}$ (20''); auf den verdreifachten Wasser-Typus solche Orybe, wie Wismuthoryb (als $\frac{\mathrm{Bi}'''}{\mathrm{Bi}'''}$ 30") ober Eisenoryd (als $(Fe^2)'''$ 30"), und dreibasische Säuren nebst beren Salzen, wie z. B. die Citronsäure (als (C6H6O4)" 30")

^{*)} Dbling's Schreibweise war für Atomgruppen etwas anders, aber der hier gewählten, wohl deutlicheren dem Sinne nach ganz entsprechend.

oder die gewöhnliche Phosphorsäure (als (PO)'''(3O''; das Anhydrid als (PO)''' 30"); auch auf den vervierfachten Wasser-Typus seien — wiederum so, daß der Anzahl der s. g. Erset: ungswerthe bes Sauerstoffs aus bem Wasser-Typus bie Summe dieser Werthe, wie sie dem mit Sauerstoff Vereinigten zukommen, gleich sei — gewisse Verbindungen zu beziehen, so z. B. der wasserfreie Alann (als $\frac{2(SO^2)''}{K'(Al^2)'''}$ 4O''), und noch andere selbst auf ein noch größeres Multiplum bes einfachen Basser=Typus. Der nämlichen Atomgruppe wurde ein wechseluder Ersetzungs: werth beigelegt: dem Kohlenoryd z. B. ganz so, wie es durch Williamson (vgl. S. 773) geschehen war, sofern in bem verdoppelten Wasser=Typus 2H ersetzt seien durch CO in den Kohlensäure = Verbindungen (bem Kalisalz (CO)" 20" z. B.), aber burch 200 in den Oralsaure-Verbindungen (das Ralisalz sei $\frac{(CO)'(CO)'}{2K'}$ 2O'' o. $\frac{(C^2O^2)''}{2K'}$ 2O''); und ebenso wurde die Atomgruppe (SO2) als 2II besselben Typus ersetzend betrachtet in den schwefelsauren Salzen (dem neutralen Natronsalz als (SO2)" 2Na' 2O" 3. B.), aber als 1H ersetzend in den unterschwefelsauren Salzen (bem Natronsalz als $\frac{(\mathrm{SO}^2)'(\mathrm{SO}^2)'}{2\mathrm{Na}'}$ $2\mathrm{O}''$ o. $\frac{(\mathrm{S}^2\mathrm{O}^4)''}{2\mathrm{Na}'}$ $2\mathrm{O}''$ 3. B.) Darauf, in wie fern hier solche Atomgruppen als selbst= ständig in den Verbindungen existirende Theile berselben gefaßt wurden, habe ich gleich nachher zurückzukommen; unentschieden konnte es jedenfalls zunächst noch bleiben, welche An= nahme bezüglich der, eine ober die andere Verbindung zusammensetzenden Atomgruppen, und damit auch, ob die Beziehung ber Berbindung auf einen ober den anderen vervielfachten Baffer-Typus die richtigere sei: ob man z. B. das phosphorigsaure Kali besser als $\frac{(\mathrm{PO})'''\,(\mathrm{PH^2})'''}{4\mathrm{K}'}$ $\}$ 50" ober als $\frac{\mathrm{P'''}}{2\mathrm{K}',\mathrm{H}'}$ $\}$ 30" bes trachte.

Ich barf nicht noch länger bei bem Inhalte bieser Abhand= lung verweilen, welche so Vieles brachte, das jetzt noch An= erkanntem entspricht, und Vieles auch, bas bei ber weiteren Entwickelung bes uns jest beschäftigenben Gegenstanbes burch andersartige Vorstellungen beseitigt wurde; ich kann namentlich nicht in Einzelheiten eingehend darüber berichten, welche An= sichten bezüglich ber Constitution ber verschiebenen Säuren bes Schwefels und bes Phosphors und ber Verbindungen dieser Säuren Obling barlegte. Den Grundgebanken, um bessen Durchführung es sich ba handelte, habe ich nur noch einmal hervorzuheben: daß die verschiedenen Ornbe, die verschiedenen sauerstoffhaltigen Säuren und Salze beziehbar seien und vor= theilhaft bezogen werden auf ben einfachen Wasser-Typus ober Vielfache besselben, indem man sich den barin enthaltenen Wasser= stoff theilweise ober ganz durch elementare Atome ober Atom= gruppen ersett benke, welchen ein gewisser Ersetzungswerth zu= komme; und zwar im ersteren Falle burch die Atome der Gle= mente mit den Gewichten, welche für die Elemente als ihnen wesentliche und für jedes als ein unveränderliches anzunehmen seien, nicht etwa in ber Art, daß man bem nämlichen Glement verschiebenen Verbindungen besselben verschiebene Atom= gewichte beilege ober es in den typisch geschriebenen Formeln bieser Verbindungen mit verschiedenen Alequivalentgewichten figuriren lasse (vgl. S. 764). Der Ersezungswerth verschie= benartiger Atome und Atomgruppen könne, wie bereits erläutert murbe, ein verschiebener, und felbst ber von einer und ber nam= lichen, als Bestandtheil in Verbindungen enthaltenen Substanz ein wechselnber sein. Gemessen wurden die Ersetzungswerthe ber burch die Atomzeichen ober die atomistischen Formeln aus= gebrückten Gewichtsmengen ber verschiebenen Substanzen nach ber Anzahl der durch diese Mengen zu vertretenden Wasserstoss= atome; bem Wasserstoff murbe also ein unveränderlicher s. g. repräsentativer Werth zugeschrieben, und auch bem Chlor (sofern auch an diesem der Ersetzungswerth von Anderem gemessen murbe; vgl. S. 777). Namentlich aber auch bem Sauerstoff;

wo Sauerstoff als ein besonders stehender Bestandtheil (als typischer) in Verbindungen angenommen wurde, war stets das Atom desselben als zwei repräsentative Werthe besitzend bezeichnet.

In Williamson's typischen Formeln (minbestens in ben meisten, wenn auch z. B. nicht in ben von ihm für die Oral= säure=Verbindungen angenommenen; vgl. S. 751 f. und 772 f.) und in benen Gerhardt's (vgl. S. 761 ff. und 776) war Das, was die zu einem Molecul einer Verbindung vereinigten Theile berselben zusammenhalte, ersichtlich: in bem einfachen Typus Wasser namentlich das Sauerstoffatom als 2 Wasserstoffatome bez.=w. Das, mas sie theilweise ober ganz ersete, zusammen= haltend, und bei Beziehungen von Verbindungen auf den ver= doppelten Wasser=Typus ein, 2 At. Wasserstoff vertretendes Radical als das Uebrige zusammenhaltenb. In Obling's Beziehungen verschiedener Verbindungen auf vervielfachte Baffer= Typen war Dies nicht mehr gewahrt, sondern nur, baß Das, was bem typischen Sauerstoff gegenübergestellt mar, mit eben so vielen s. g. repräsentativen Werthen ausgestattet dastehe, wie bie vorhandenen Atome typischen Sauerstoffs. Jener Gebanke, daß die einzelnen Theile einer Verbindung durchgängige Verwachsung untereinander haben, trat aber sehr balb nach ber Veröffentlichung von Obling's Abhandlung, auch 1854, wieber hervor in Williamson's Besprechung ber Formeln, welche Rolbe bamals als die für die Constitution ber organischen Verbindungen den besten Ausbruck gewährenden ansah. ein zweibasisches Radical — diesen Ausbruck gebrauchte hier Williamson*) — wie SO2 2 At. Wasserstoff in bem verboppelten Wasser=Typus $\frac{H^2O}{H^2O}$ ersetze, halte es die Elemente, mit welchen dieser Wasserstoff vereinigt gewesen war, zusammen;

^{*)} Quarterly Journal of the Chemical Society, Vol. VII, p. 137; Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. XCI, S. 226.

und beutlicher als vorher Dies vor Augen führend schrieb er jett die Formel bes s. g. Schwefelsäurehydrates $^{80}_{-0}^{\circ}$. Basen

bilbenbe Radicale verhalten sich, sagte William son ba weiter, in ganz ähnlicher Weise, und auch unter biesen können bie Atome einiger mehr Wasserstoff ersetzen als die Atome anderer, bie ersteren einen von dem der letzteren verschiedenen Aequi= valentwerth haben, und einige Metalle (Zinn z. B.) seien fähig, Wasserstoff nach zwei ober mehr verschiebenen Verhält= nissen zu ersetzen, b. h. ihr Aequivalent zu ändern; aber wenn auch der Aequivalent = ober Substitutionswerth eines solchen Metalles in den verschiedenen Verbindungen desselben ein verschiebener sei, bleibe boch sein Atomgewicht bas nämliche, und so, wie Obling (vgl. S. 779), sprach sich auch William. son bafür aus, in die typischen Formeln stets die Glemente mit ihren Atomgewichten, basselbe Element immer mit bem namlicen Atomgewicht und wo nothig mit verschiebenen Aequivalentwerthen bes letteren einzuführen, und nicht wechselnbe Aequivalentgewichte besselben, burch besondere Zeichen ausgebrückt, in die Formeln eingehen zu lassen.

Von sauerstoffhaltigen Atonigruppen, welche an die Stelle von Wasserstoff in einem Wasser-Typus eingehend Säuren, an bie Stelle von Wafferstoff in einem anderen Typus eingehend andere Verbindungen entstehen lassen, waren einwerthige und mehrwerthige (bieser Ausbruck mag jetzt gebraucht werben) als Von sauerstofffreien Atomgruppen anzunehmenbe befannt. waren namentlich aus Rohlenstoff und Wasserstoff bestehenbe: eigentliche Alkohol=Rabicale und als ihnen analog in Verbind= ungen Wasserstoff eines Typus ersetzend anzunehmende, beachtet, und bis bahin nur folche, beren jebe 1 At. Wafferstoff in einem Auch in Beziehung auf solche Typus zu vertreten vermöge. Rohlenwasserstoff=Gruppen erweiterte sich jetzt die Vorstellung. Auch noch bem Jahre 1854 gehört eine unter Williamson's Leitung von Ray ausgeführte Untersuchung über einige neue Abkömmlinge bes Chloroforms*) an, in welcher das gemäß der Formel C⁷H¹⁶O³ zusammengesetzte Product der Einwirkung der genannten Substanz auf Natriumäthylat, von CHCl³ auf 3C²H⁵NaO, angesprochen wurde als Chloroform, von dessen drei Chloratomen jedes durch Aethylhyperoryd C²H⁵O ersetztei, aber unter Hervorhebung, daß es eben so wohl aufgesaßt werden könne als ein Körper, in welchem der basische (typische) Vasserstoff von drei At. Alkohol ersetzt sei durch das dreidasische Radical des Chloroforms, Das hieß mit anderen Worten: durch den trivalenten Kohlenwasserstoff CH.

Zu dieser ersten Annahme eines mehrwerthigen Kohlenswasserstoffs gesellten sich alsbald noch andere und um der Wichtigkeit der Verbindungen willen, deren Constitution zu deuten und deren Existenz vorauszusehen war, mehr noch beachtete.

Für die Fette war durch Chevreul's Arbeiten seit längerer Zeit bei den Chemikern zur Anerkennung gebracht worben, daß diese Substanzen, so wie sie in der Natur vorkommen, als aus verschiebenen Säuren und einem mit ihnen vereinigten Körper bestehend angesehen werden können, welcher mit Wasser vereinigt als Glycerin bei ber Verseifung der Tette ausgeschieden wird; bezüglich bes Körpers, bessen Verbindungen mit Sauren bie Fette seien, gingen die Ausichten der Chemiker gegen die Mitte unseres Sahrhunderts etwas auseinander, was wir jedoch hier nicht in Betracht zu ziehen brauchen. Von 1853 an lehrte Verthelot zahlreiche Verbindungen kennen, welche bei ber Ginwirkung verschiebener Säuren auf Glycerin unter Austreten von Wasser entstehen, — Verbindungen von solcher Mannigfaltigkeit der Zusammensetzungsverhältnisse, daß deren Auffassung nach einer der bisherigen Betrachtungsweisen und unter Zugrundelegung von Dem, was die Typen-Theorie damals bot, schwierig war. 1854, in einer weiteren Mittheilung über seine

^{*)} Proceedings of the Royal Society of London, Vol. VII, p. 135 unb Quarterly Journal of the Chemical Society, Vol. VII, p. 224.

Untersuchungen und in ber vollständigeren Darlegung der bis bahin von ihm erlangten Resultate verglich Berthelot bas Glyceri dem Alkohol bezüglich ber Befähigung, mit Säuren Verbindungen zu bilben, und ba*) sprach er aus, daß nach bem thatsächlich Festgestellten bas Glycerin zu bem Alkohol genau in berselben Beziehung stehe, wie bie Phosphorsaure zu ber Salpeterfäure; mährend nämlich bie Salpeterfäure nur Gine Reihe neutraler Salze bilbe, lasse bie Phosphorsäure brei unter sich verschiedene Reihen neutraler Salze entstehen: die gewöhn= lich=phosphorsauren, die pprophosphorsauren und die metaphos= phorsauren Salze, welche brei Reihen von Salzen bei ber Zer= setzung durch starke Sauren unter Anwesenheit bes Wassers eine und die nämliche Phosphorsaure wiedergeben; während der Alkohol nur Gine Reihe von Aethern hervorbringe, lasse bas Glycerin brei unter sich verschiedene Reihen neutraler Verbindungen entstehen, welche alle drei bei vollständiger Zer= setzung unter Anwesenheit von Wasser einen und den nämlichen Körper, bas Glycerin, wieber geben. So mar — wenn auch bie Vergleichung burch bas Hineinziehen ber Pyro= und ber Metaphosphorsaure Etwas an Deutlichkeit verlor — jest eine bem Alkohol sich in gewisser Weise analog verhaltende Verbindung, bas Glycerin, als zu bem ersteren in ber Beziehung stehend aufgefaßt, in welcher eine breibasische Saure zu einer einbasischen steht; einen zutreffenberen Ausbruck bafür, wie sich die Derivate des Glycerins von diesem ableiten lassen und die Zusammensetzung aller bieser Berbindungen auf bereits angenommene Typen zurückzuführen sei, als Gerhardt — welcher 1854 **) bas Glycerin CeH8Oc ***) auf den verdoppelten Wasser=

^{*)} Comptes rendus de l'Acad. des sc., T. XXXVIII, p. 672 unb Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XLI, p. 319.

^{**)} Traité de chim. org., T. III, p. 948; so auch noch 1856: baselbst, T. IV, p. 696.

^{***)} Gerhardt bediente sich da der Zeichen C=6, O=8 für H (bei ihm H) = 1.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Typus $\frac{\mathrm{HO}}{\mathrm{HO}}$ HO in der Art bezog, daß von den vier hier vorshandenen Wasserstoffatomen Eins durch die Gruppe C·H·O· ersetzt sei und noch drei zur Vertretung durch Säure-Radicale übrig bleiben —, gab 1855 Wurth*), welcher das Slycerin auf den verdreisachten Wasser-Typus $\frac{\mathrm{HHO}^2}{\mathrm{HHO}^2}$ unter der Annahme bezog,

baß hier brei Aeq. Wasserstoff burch die Gruppe C'H's ersett seien: durch Eine Gruppe, welche das Band für die zusammens getretenen drei Molecüle Wasser abgebe (als die einfachere sei diese Annahme der Voraussetzung vorzuziehen, daß in dem Slycerin-Molecul diese Gruppe in drei Theile — etwa C'H', C'H' und C'H — gespalten sei, deren jeder 1 Aeq. Wasserstoff

ersetze) und in dem Glycerin $HC^6H^5O^2$ drei durch Säure=Radi=cale ersetzbare Aequivalente Wasserstoff übrig lasse; diesem dreisbasischen Alkohol — als einen solchen bezeichnete Wurt das mals das Glycerin — müssen dreierlei Arten von Aethern entsprechen, deren Existenz auch durch Berthelot's Untersuchungen

nachgewiesen sei.

Zu der Bekanntschaft mit dreibasischen oder, wie sie nachher gewöhnlicher genannt wurden, dreiatomigen **) Alkoholen — Ein Glied dieser Classe von Verbindungen hatte man doch zunächst in dem Glycerin — kam aber nun auch bald die mit zweiatomigen. In den letzteren mußte ein zweiwerthiges Radical enthalten sein; als ein solches: als ein Radical, welchem zweidasische Natur zukomme, sprach H. L. Buff 1855 ***) das

^{*)} Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XLIII, p. 492. Die Bebeutung der Zeichen war auch bei ihm die so eben angegebene.

^{**)} Bei der Mittheilung seiner Untersuchungen über die von dem Mannit sich ableitenden Verbindungen gebrauchte Berthelot 1856 (Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XLII, p. 1114; Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XLVII, p. 350) zuerst diese Bezeichnung: das Wannitan sei, wie das Glycerin, eine Art dreiatomigen Alkohols.

^{***)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. XCVI, S. 302.

Aethylen C'H' an in einer vorläufigen Mittheilung über bie Umwandlung der Chlorverbindung besselben C4H4Cl2 in die entsprechende Schwefelcyanverbindung, und biesen Gebanken ent= wickelte Derselbe weiter 1856*) in einer Abhandlung über einige Aethylenverbindungen. Hier wurden ben einatomigen Rohlenwasserstoffen: dem Aethyl C4H6 (die alteren f. g. Aeq.= Gewichte der Elemente wurden auch hier noch zum Schreiben ber Formeln angewendet) und seinen Homologen, dem Allyl CeHo und ben für es vorauszusehenden Homologen, bas Aethylen C4H4 und seine Homologen als zweiatomige gegenübergestellt: als Kohlenwasserstoffe, deren Molecul zwei Atome Wasserstoff zu ersetzen im Stande sei; erörtert murbe, welche zahlreiche Verbindungen diese, bisher weniger als die einatomigen untersuchten zweiatomigen Radicale bilben können, und bei ber, auf bereits bekannt geworbene Substanzen beschränkten Vergleichung ber Verbindungen des Aethyls und des Aethylens murde, wenn auch nicht der Alkohol des letzteren Radicals, boch bie entsprechenbe Schwefelverbindung: bas Aethylenmercaptan H C4H4 82 aufgeführt. Aber bevor Buff in der 1856 veröffentlichten H ausführlicheren Darlegung seiner Ansichten über die Constitution ber Kohlenwasserstoffe und die chemische Natur berselben auch für den Aethylenalkohol die Beziehungen zu anderen Verbind= ungen besprach und seiner bisher erfolglos gebliebenen Versuche zur Darstellung dieses Alkohols erwähnte**) war Wurt bei selbstständiger Beschäftigung mit bemselben Gegenstande die Darstellung dieses Körpers gelungen. — Wurt leitete 1856 seine erste Mittheilung über das Glycol ***) damit ein, daß er die Beziehung zwischen dem Alkohol und dem Glycerin als eine

^{*)} Proceedings of the R. Society of London, Vol. VIII, p. 188.

^{**)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. C, S. 226, 236. Auch die Bersuche mit dem, von Buff als dem Aethylenchlorid analog betrachteten Chlorobenzol gaben kein den Erwartungen Desselben entsprechendes Resultat.

^{••••)} Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XLIII, p. 199; Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. C, S. 110.

ber zwischen einer einbasischen und einer breibasischen Säure statthabenden ähnliche hervorhob und baran anknüpfte, es sei ihm wahrscheinlich geworden, daß es zwischen dem einatomigen Alkohol: dem Weingeist und dem breiatomigen Alkohol: dem Glycerin auch intermediäre Substanzen geben müsse: zweisatomige Alkohole, die den zweidasischen Säuren entsprächen. Wie er von dem Aethylenjodid ausgehend Sauerstoffsäuren-Aether des Aethylens und daraus den Aethylenalkohol selbst darstellte, brauche ich hier nicht anzugeden, aber die Erinnerung gehört hierher, daß auch Wurt das Aethylen C4H4 ausdrücklich als ein zweiatomiges Radical, sähig, sich mit 2 Aeq. Chlor zu vereinigen oder 2 Aeq. Wasserstoff zu ersetzen, aufsaßte.

Jetzt war die Eristenz von drei Classen von Alkoholen nachgewiesen: ber einatomigen ober am Frühesten als Alkohole bezeichneten, ber zweiatomigen Glycole, ber breiatomigen Gly-Für jede dieser Classen wurden neue Glieber balb in zunehmender Anzahl bekannt; ich verfolge Dies nicht, auch nicht, wie jetzt im Anschluß an die neu zur Kenntniß ber Chemiker gekommenen Substanzen wieberum wichtige entbeckt und Beziehungen zwischen allen diesen und bereits länger bekannten eingesehen wurden, — wurde mich doch ein Versuch in dieser Rich: tung auch über die Zeit hinausführen, für welche hier zu berichten ich mir vorgenommen habe. — Mehrere Classen verschieben=atomiger Alkohole hatte man jetzt, wie schon vorher mehrere Classen verschieden=basischer Säuren. Alle biese Berbindungen waren beziehbar auf den Typus Wasser, ben einfachen ober einen vervielfachten, unter Annahme, daß in ihnen Atom-Alkohol= ober Saureradicale von verschiedenem Ergruppen: setzungsvermögen gegenüber Wasserstoff diesen in dem Wasser: Typus vertreten. Aber maren biese Atomgruppen, biese Rabicale in diesen, in den anderen Verbindungen, in deren Formeln sie bei ber Beziehung auf die jest angenommenen Typen besonbers geschrieben figurirten, auch wirklich als gesonderte, innerhalb ber Verbindungen selbstständige Eristenz besitzende Bestandtheile zu

betrachten — so etwa wie ein elementares Atom gegenüber allem anderen in einem Molecul einer Verbindung mit ihm Vereinigten zweisellos als gesondert vorhanden und selbstständig existirend auzunehmen ist —, oder war, daß man sie so in den Formeln siguriren ließ, nur ein Hülfsmittel dafür, wie die Beziehungen je einer Verbindung zu anderen sich verdeutlichen lassen, nur der Ausdruck einer Vorstellung, wie man sich die Verbindungen constituirt denken könne, und nicht die Angabe des sichersten Resultates der Forschungen: wie die Verbindungen constituirt seien?

Für die Besprechung, in welcher Weise sich die Antworten auf diese Frage in ber jest uns beschäftigenben Zeit gestalteten, muß ich auf früher in dieser Geschichte bereits Gebrachtes viel= fach zurudverweisen, namentlich auf bas G. 579 f. Erinnerte: wie gegen 1840 selbst bei einem der Chemiker, welchen die ältere Radicaltheorie ganz vorzugsweise ihre Ausbildung verdankte, eine Hinneigung zu ber Ansicht hervortrat, daß die zusammen = gesetzten Radicale eher etwas formal Anzunehmendes als real Eristirendes seien; auf bas S. 707 ff. Dargelegte: wie un= sicher es nach der Aufstellung der Typentheorie mar, welche Atomgruppen von den Anhängern bieser Lehre als zusammen= gesetzte Radicale zu betrachten seien, und wie der Auffassung gegenüber, daß solche Radicale in Verbindungen allerdings wirklich existiren und man selbst über die Art ber Zusammenfügung ber ersteren etwas Bestimmtes angeben könne, die Meinung sich Geltung zu verschaffen suchte, daß man von der Angabe ber rationellen Constitution ber Verbindungen im früher angestrebten Sinne ganz abzustehen, in ben vermeintlichen zusammengesetzten Radicalen keineswegs gesonderte Bestandtheile der Verbindungen anzuerkennen, sondern in ihnen nur Reste aus anderen Substanzen, die zu der Bildung gewisser Verbindungen beitragen, zu sehen habe; endlich auf bas S. 745 ff. Erörterte, wie nachher selbst bei ben Vertretern bes sogenannten Unitar=Systems boch wieder die Beachtung gewisser Atomgruppen als charak= teristischer Bestandtheile von Verbindungen bei aller Bezweistung, daß man bezüglich ihrer etwas Sicheres ermitteln könne, sich bemerklich machte. Der Beziehung der verschiedenen Verdindunsgen auf einige wenige einsachst zusammengesetzte als Typen ging eine Zeit vorans, in welcher gerade auf der Seite, wo nachher die Betrachtung der Verbindungen auf Grund derartiger Beziehung zu so großer Wichtigkeit erhoben wurde, die gesonderte Eristenz angebbarer zusammengesetzter Radicale in Substanzen, die aus mehreren Elementen bestehen, im Allgemeinen nicht zugegeben wurde. Nur für einzelne Fälle wurde so Etwas als zulässig beibehalten oder galt es als nachgewiesen; von dem Cyan sprach man z. B. als von einem solchen Radical, und ebenso von der in den Nitro-Verbindungen an der Stelle von Wasserstoff stehenden Atomgruppe.

Wir haben jetzt einen Blick barauf zu wersen, welche Vorsstellungen man bei der Ausbildung der neueren Typentheorie bezüglich der Atomgruppen hatte, die man nun als Wasserstoff in dem Typus vertretend in den typisch geschriebenen Formeln der betreffenden Verbindungen eine Rolle spielen ließ.

Dafür, auf die oben gestellte Frage die erste der beiden möglichen Antworten (vergl. S. 786 f.) als die richtigere zu geben, waren neue Gründe zur Kenntniß der Chemiker gekommen, Viele unter ihnen bestimmend, noch sester als disher dabei zu beharren, daß die zusammengesetzten Radicale in Verdindungen abgeschlossene Bestandtheile der letzteren sind, und Andere in der Bestreitung dieser Ansicht mäßigend oder sie selbst zu Anhängern einer disher von ihnen verworsenen Lehre machend. Daß solche Radicale, wie man sie disher in den Alkoholen, in den Aethern angenommen hatte, isolirbar seien (vergl. S. 741), schien Vielen die Frage thatsächlich zu entscheiden; Frankland urtheilte 1850*), daß die Isolirung von mehreren solchen Radicalen jeden Zweisel an der wirklichen Eristenz derselben auße

^{*)} Quarterly Journal of the Chemical Society, Vol. III, p. 46; Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. LXXIV, S. 63.

schließe und vollständigen und genügenden Beweis für die Rich= tigkeit der seit längerer Zeit aufgestellten Aethyltheorie abgebe. Ein bestimmterer Glaube an die berartige Existenz zusammen= gesetzter Rabicale gab sich jetzt aber auch sonst kund. — In seiner, 1851 veröffentlichten Abhandlung über die Aetherbilbung (vergl. S. 751) sprach Williamson von den Radicalen der Alkohole und ber Aether und ebenso von dem in der Essigsäure vermutheten Rabical, wie von gesondert iu diesen Verbindungen enthaltenen Bestandtheilen; und eher für diese Auffassung als gegen sie zeugte, wie er sich in bemselben Jahr in seiner Abhandlung über die Constitution der Salze bezüglich der von ihm ba (vgl. S. 752) gemachten Annahmen von Rabicalen verwahren zu sollen glaubte: daß er diese Atomgruppen, sowie sie in ihren Verbindungen enthalten seien, keineswegs als ganz identisch mit den im freien Zustand zu erhaltenden betrachte, und daß Dasselbe auch für unzerlegbare Körper, Metalle na= mentlich, gelte, die ganz gewiß in ihren verschiebenen Berbin= bungen mit verschiebenen Eigenschaften und mit anderen, als bie ihnen für ben freien Zustand zukommenden sind, enthalten seien. Das war ein Zugeständniß bafür, daß die zusammengesetzten Radicale substantiell ebenso selbstständig in Verbindungen exi= stiren, wie elementare Atome; und die Verwahrung, daß man ihnen hier gerabe nicht bieselben Eigenschaften zuzuschreiben habe wie für den freien Zustand, war von berselben Art, wie die schon früher *) vorkommenbe Erinnerung, daß man einen in Verbindungen enthaltenen Körper nicht sich als mit denselben Eigenschaften ausgestattet zu benken habe, die er in dem freien Bustande zeigt, und nicht einmal so weit gehend, wie Dies Ger= hardt hatte geltend machen wollen, welcher selbst die in Nitro= Verbindungen an der Stelle von Wasserstoff stehende Atom= gruppe ausbrücklich als etwas von ber Untersalpetersäure Ver-

^{*)} z. B. 1838 in Liebig's S. 594 ff. besprochener Abhandlung über die Constitution der organischen Säuren in Beziehung auf die Frage, ob man sich in einem Kalisalze Kalium als den einen Bestandtheil neben einer sauerstoffhaltigen Atomgruppe benken könne.

schiebenes betrachtet hatte *). So, in dem Sinne, daß die zu= sammengesetzten Rabicale in den Verbindungen reale Eristenz haben, äußerte sich Williamson auch noch 1853 nach ber Darstellung masserfreier einbasischer organischer Säuren burch Gerhardt bei ber Besptregung ber Wichtigkeit ib fer Ent= beckung **). Was die Erkenntniß ber substituirten Ammoniate (vgl. S. 753 ff.), was die der metallhaltigen organischen Verbin= bungen (vgl. S. 774 k) lehrte, alles Dies schien zu Gunften der Ansicht zu sprechen, daß zusammengesetzte Radicale in Verbindungen ebenso wie unzerlegbare Atome, und bann mit ebenso selbstständiger Eristenz begabt, enthalten seien. Auch Gerhardt 1853 in der ausführlicheren Mittheilung seiner Untersuchungen über die masserfreien einbasischen organischen Säuren äußerte sich — wenngleich er ba die s. g. rationellen Formeln als immer boch nur eine relative Wahrheit ausbrückend beurtheilte (vgl. S. 761) — über die Substitution von Gruppen elementarer Atome an die Stelle von den letteren und darüber, daß nicht bloß organische Verbindungen sondern auch unorganische, namentlich Säuren, zusammengesetzte Rabicale enthalten, in einer Weise, welche ihn Vielen als einen Anhänger jener Ansicht erscheinen lassen mußte. Und damit stand in Ginklang, wie Gerhardt sich 1853 in ber die Constitution ber Amide betreffenben Discussion verhielt: als es sich barum handelte, ob man, wie Gerhardt angenommen hatte, die Amide auf den Typus Ammoniak beziehen (bas Amib einer einbasischen Saure, wenn X das Radical derselben bedeutet, als XH21 N betrachten) solle, ober, was Wurt für richtiger hielt, auf ben Typus Wasser (HO2, wie ihn tr Wurt noch schrieb; ein solches Amib sei XHINH). Im Gegensatze zu den früher von ihm angewenbeten Umsetzungs- ober s. g. spnoptischen Formeln (vgl. S. 715) bedeuteten für Gerhardt jett — so war das da von ihm Gesagte ***) zu versiehen no derneuen truischen Kormeln etwas

^{*) 1839,} in der unt. Nach der erbitterten Bekämpfung ver

^{**)} Philosophical Magazine, 4. Iseries, Vol. V, p. 381.

^{***)} Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XXXVII, p. 281.

mehr, waren sie als wirklich Etwas bezüglich ber Moleculars Constitution angebend anzusehen; dabei hob er hervor, daß nicht alle Glieder desselben Typus den nämlichen chemischen Sharakter besitzen müssen sondern, je nach der Natur der in ihnen Wassersten müssen sondern, je nach der Natur der in ihnen Wassersten Topus ersetzeiden Atome oder Atoms zruppen, ganz verschiedenen chemischen Charakter zeigen können. Burtz seinerseits*) ließ darüber gar nicht in Zweisel, daß die von ihm vertheidigten Formeln als solche auffaßte, welche nicht etwa bloß zur Erläuterung der Bildungs= und Umsetzeicht etwa bloß zur Erläuterung der Bildungs= und Umsetzeicht die Constitution der betreffenden Verbindungen auszusprücken, zu attribuiren berechtigt sei.

Ließ man es gelten, daß Dem so sei: daß wirklich die zu= ammengesetzten Rabicale in Verbindungen gesondert existirende Bestandtheile seien, so mar eine Ausgleichung zwischen zwei sich orher so heftig befehdenden Lehren: ber Radicaltheorie einer= eits und der Substitutions= und Typentheorie andererseits er= eicht; ber ersteren mar bann entnommen, welcher Art bie in omplicirteren Verbindungen enthaltenen näheren, selbst schon usammengesetzten Bestandtheile seien; ber Grundgebanke ber etteren war anerkannt, daß ähnliche Verbindungen nach glei= hem Muster und in gleicher Weise ber Zusammenfügung ber iarin enthaltenen, für sich stehenden einfachen ober zusammen= zesetzten Theile gebilbet seien, um ein Beträchtliches weiter schien ie Einsicht geförbert, wie die Zusammenfügung der Theile solher Verbindungen sei und daß sie selbst bei Substanzen von ınahnlichem chemischem Charakter eine ahnliche sein könne, und Dem, mas die Entbeckung ber Substitutions=Borgange ergeben war dabei volle Rechnung getragen. - Lezüglich der zu= ammengesetzten Rabicale selbst hatte man beibehalten, mas auf iem Grenzgebiete der unorganischen und der organischen Chemie ind mas innerhalb ber ersteren so siedfen, won itzgüglich solcher Hur unabhängige Existenz besiken sonderdas Cyan und

^{*)} Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XXXVII, p. 357.

bas Ammonium, unb war man wieber zurückgekehrt zu ben Ausgangspunkten, von welchen aus die Radicaltheorie 1832 und in den folgenden Jahren erst in der organischen Chemie Leben gewonnen hatte: zu ben wichtigeren ber jest angenom= menen Radicale gehörten gerade solche von ber Art bes Benzonls und bes Nethyls; für biese Radicale mar jest anerkannt, baß ber in ihnen enthaltene Wasserstoff burch Chlor und ahn= liche Elemente, burch die Nitro= ober die Amido= ober eine au= dere Gruppe ersetst sein könne. Da durfte William fon 1853 (in bem S. 790 erwähnten Auffat) es hervorheben, baß bie Erklärung neuer und wichtiger Vorgänge nun erniöglicht sei durch die Combination von zwei Betrachtungsweisen, die früher (jebe nur für sich entwickelt und angewendet worden seien und beren eine, die Typentheorie, Gerhardt früher als mit der anderen, ber Radicaltheorie, unverträglich beurtheilt habe, mährend jetzt auch Dieser den Chemikern sich zugesellt habe, die in jeber dieser Lehren eine nothwendige und gang natürliche Ergänzung ber anbern sehen. Gine Zeit mar jest gekommen, wo auf derselben Seite, von welcher aus die electrochemische Theorie so lebhaft bestritten worden war, die Ausbrucksweise bieser Theorie als boch zur Benutung geeignet befunden wurde; als nach dem positiven Ende einer Reihe hin stehend bezeichnete Gerhardt 1853 (in der S. 761 f. besprochenen Abhandlung) solche Glieber des Wasser-Typus, welche sich dem Kalium= oder dem Aethyloxydhydrat analog verhalten, und als nach dem negativen Ende hin stehend solche von entschieden hervortretenden sauren Eigenschaften; die Charakterisirung als positiv ober negativ murbe in entsprechender Weise auf die in den Verbindungen enthaltenen Atome und Atomgruppen angewendet, welche Wasserstoff im Typus ersetzen, und auch für andere, von auderen Ippen sich ableitende Reihen wurde die Unterscheidung ber auf ber positiven und ber auf ber negativen Seite stehenben Nach der erbitterten Bekämpfung der Verbindungen gemacht. Binar=Theorie durch die ihr entgegengestellte Unitar=Theorie war eine Zeit gekommen, in welcher sogar ber ersteren wieber Berechtigung in gewissem Grabe zuerkannt wurde; so von Wurts 1855 (in der S. 766 erwähnten Abhandlung), als er — gleichfalls die wechselseitige Ergänzung der Nadical= und der Substitutions= Theorie betonend — sich dahin aussprach: binare Constitution und Bildung der Verbindungen durch Abdition sei das Wesent= liche der älteren dualistischen Betrachtungsweise gewesen, binare Constitution und Vildung der Verbindungen durch Substitution sei das der neueren, so wie man dieselbe jest noch annehmen könne.

Der Glaube an die abgeschlossene Existenz zusammengesetzter Radicale in Verbindungen war aber schon zu ber Zeit, wo die neue Typentheorie ausgebilbet wurde, kein allgemein getheilter, und selbst Diejenigen, welche sich zuerst in bem Sinne besselben geäußert hatten, gaben balb andere Anschauungen kund. Wenn Obling in der 1854 (vgl. S. 765) veröffentlichten Abhand= lung über die Constitution der Säuren und der Salze, auf beren Inhalt schon wieberholt hinzuweisen war, solche Berbin= bungen wie salpetersaures ober chausaures Rali und Schwefel= cyankalium auf Waffer ober Schwefelmasserstoff mit bem Be= merken bezog, die Betrachtung dieser Salze als Sauerstoff= ober Schwefelverbindungen unabhängig und selbstständig existirender zusammengesetzter Substanzen halte er für eine richtige, so war er boch nicht ber Meinung, daß alle von ihm behufs ber Be= ziehung von Säuren und Salzen auf ben einfachen ober ver= Radicale angenommenen zu= Wasser=Typus als vielfachten sammengesetzten Substanzen in dieser Weise aufzufassen seien; abgesehen bavon, daß ihm damals mehrerlei Formulirungen für die nämliche Verbindung als möglich erschienen (vgl. S. 778), erklärte er ausbrucklich, er betrachte es keineswegs als für bie Gültigkeit ber von ihm bargelegten Unsichten nothwendig, daß alle die in den gegebenen Formeln als Theile von Verbindun= gen geschriebenen zusammengesetzten Substanzen wirkliche ober gar unabhängige Existenz besitzen, sonbern er gebrauche sie nur, um unter ben verschiebenen möglichen Anordnungen ber Gle mente diejenigen erkennen zu lassen, welche er als die wahr=

scheinlichste Wirkung ber an ber Bilbung einer Berbindung An= theil nehmenben Affinitaten erläuternd ansehe. Berschiedene Formeln: einmal eine und das anderemal eine wesentlich an= bere Constitution, was die Annahme zusammengesetzter Substanzen als Theile einer Verbindung und die typische Beziehung ber letteren betrifft, biesen beilegend, findet man um biese Zeit manchmal schon als gleich zulässige hingestellt; so z. B. bei William son in der S. 781 f. erwähnten Abhandlung. 1855 *) sprach sich Obling noch einmal bahin aus, bag bie Annahme von näheren Bestandtheilen, s. g. Rabicalen, in organischen Berbindungen nur in so fern zulässig sei, als sie einen Ausbruck für bas chemische Verhalten ber letteren und bie Beziehungen berselben untereinander abgebe, nicht aber als ber Ausbruck ber wirklichen Constitution der Verbindungen. Auch Gerhardt erklarte 1855 **) bei Gelegenheit ber Frage, ob bie Salicylfaure als eine ein= ober eine zweibasische Saure zu betrachten und Dem entsprechend von bem einfachen ober bem verdoppelten Wasser=Typus abzuleiten sei: man könne bas Gine und bas Andere thun, je nach den Verbindungen, mit welchen man jene Saure vergleichen wolle, und er könne nicht oft genug es wieberholen, bag es vollkommen unnütz sei, über bie Gultigkeit s. g. rationeller Formeln zu discutiren, da diese immer nur Beziehungen, Analogien ausbrucken und die besten Formeln die: jenigen seien, welche bie meisten Beziehungen, bie meisten Analogien ausbrücken und welche zu neuen Entbeckungen führen.

Was eben noch an Einsicht bezüglich der Constitution der chemischen Verbindungen erreicht zu sein schien (vgl. S. 788 ff.), war jest wieder in Frage gestellt, und als chimärisch wurde abermals das Streben beurtheilt, zu einer solchen Einsicht zu gelangen. In seinem Traité de chimie organique, welcher so großen Einsluß auf die Vorstellungen vieler Chemiker ausübte, leitete Gerhardt 1856 die Darlegung der allgemeineren Ers

^{*)} Chemical Gazette f. 1855, p. 176.

^{**)} Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XLV, p. 106.

gebnisse ber Forschung *) mit ber Bekampfung bes Vorurtheiles ein, daß man durch chemische Formeln die Molecular-Constitution ber Körper, nämlich wie die Anordnung der Atome in den klein= sten Theilchen ber Körper wirklich sei, ausbrücken könne. rabe so, wie in der Zeit, in welcher die bualistische Betracht= ungsweise durch die Vertreter der Unitar-Theorie bestritten wor= ben mar (vgl. S. 713 ff.), murbe wieberum geltenb gemacht, baß bie Formeln nur Beziehungen und Analogien ausbrücken unb nur diese Bedeutung haben können, und baß alle Discussionen barüber mussige seien, in welcher Form ein ober bas andere Element, eine ober die andere Atomgruppe in einer gewissen Verbindung enthalten sei. Begreiflich sei ihm noch, wenn man zur Verbeutlichung der Entstehung und bes Verhaltens der s. g. Nitro-Verbindungen bavon spreche, daß in sie Stickstoff in der Form der Atomgruppe NO. (N=14 u. O=16 für H=1) ein= geführt sei; begreiflich auch noch, daß man zur Angabe bes un= gleichen Verhaltens zweier metamerer Verbindungen Methyläthers der Essigsäure und des Aethyläthers der Ameisen= faure sich so ausbrucke, die eine enthalte Rohlenstoff und Wasser= stoff in der Form von Methyl und von Acetyl, die andere in ber Form von Aethyl und Formyl. Aber was die Einen zu bem genannten Zwecke in solcher Form hervortreten lassen, können Andere in anderer Form zur Verbeutlichung berselben That= sachen und Beziehungen ausbrücken. Wenn es sich nicht um Meinungsdifferenzen in Betreff von Thatsachen handle, sei ein Streit, welcher ausschließlich auf die Schreibart der Formeln gehe, etwas ganz Unfruchtbares; nur in so fern sei eine Wahl zwischen verschiedenen Schreibarten etwas nicht ganz Gleichgültiges als die eine an mehr Analogien erinnernd, fruchtbarer an neuen Gebanken, conciser und correcter sein könne, als eine andere. Der Mehrzahl ber Chemiker entgegen gebrauche er das Wort Radical nur in dem Sinne, daß damit eine Beziehung auß= gebrückt werbe, und nicht in bem, bag barunter ein isolirbarer

^{*)} T. IV, p. 561 ss.

ober isolirt existirender Körper verstanden sei; wo er von einem Radical spreche, bezeichne er bamit nicht eine Substanz mit ben= jenigen Eigenschaften, welche sie im isolirten Zustand haben murbe, sondern nur ein Element ober eine Gruppe von Gle= menten, welches ober welche bei gegenseitiger Zersetzung einer Verbindung burch eine andere aus einem Körper in einen anberen übergehe. Ausführlich murbe im Auschlusse hieran er= örtert*), daß einer und berselben Verbindung nicht etwa nur Eine sondern mehrere rationelle Formeln beigelegt werden konnen, die erstere — je nach den Reactionen, um beren Veranschaulich= ung es sich handelt — sich bald auf einen, bald auf einen anberen Typus mit gleichem Rechte beziehen lasse und bann in entsprechender Weise bald eine, bald eine andere Atomgruppe wie als Radical in ihr enthalten in die typische Formel zu schreiben sei; ausbrücklich verwahrte sich Gerhardt bagegen **), daß den von ihm benutten Typen dieselbe Bedeutung schrieben werbe, wie sie Dumas' Typen haben sollten, die letteren seien auf die vorausgesetzte Anordnung der Atome in den Körpern bezüglich gewesen und die Erkenntniß dieser Anordnung sei nach seiner, Gerhardt's, Ansicht der experimentalen Forschung unzugänglich. Als wirklich feststellbar erschien jest nur, in welchen Verhältnissen die Gewichte der Molecule verschiedener Substanzen stehen und nach welchen Verhält= nissen die in diesen Gewichten enthaltenen Mengen von Elementen bei demischen Umsetzungen zwischen verschiedenen Substanzen für jebe der letteren zum Aus- ober Gintreten kommen; etwas abweichend von Dem, was früher (vgl. S. 714) als das unitäre System bezeichnet worben mar, verstand jest ***) Berhardt barunter das Ganze ber von ihm angewendeten und wesentlich darauf gegründeten Betrachtungsweisen, daß consequent dieselbe Einheit für die Ermittelung der Moleculargewichte zu Grunde gelegt und dieselbe Einheit der Reaction für die Vergleichung

^{*)} Traité de chim. org., T. IV, p. 576 ss.

^{**)} Daselbst, p. 586. ***) Daselbst, p. 585.

der chemischen Functionen der Körper in Anwendung gebracht werde.

Eine und dieselbe Verbindung erschien also jett — je nach= dem ihre Entstehung und ihr Verhalten unter gewissen Um= ständen oder unter anderen zu verdeutlichen sei — mit verschiedener Abtheilung bes in ihr Enthaltenen als bald auf einen, bald auf einen anderen Typus beziehbar. Als Typen waren bis dahin der Wasserstoff= oder Chlorwasserstoff=Typus, der Wasser-Typus und ber Ammoniak-Typus angenommen worden: die zuerst gewählten einfachen Typen und die Vervielfachungen berselben, welche man, um überhaupt die Beziehung ber verschie= denen bekannten Verbindungen auf solche Typen durchführen zu können, annehmen mußte (vgl. S. 764 ff.). Es wurde nun aber auch bargelegt, daß man noch viel mannigfaltigere Muster, wie sich ber Aufbau von complicirter zusammengesetzten Verbindungen aus Moleculen einfacher zusammengesetzter Substanzen burch Gintreten von elementaren Atomen und Atomgruppen an die Stelle von Wasserstoff in diesen Substanzen benken lasse, annehmen könne und behufs solcher Verbeutlichung zweckmäßig annehme. Bu jenen einfachen Typen und ihren Vervielfachungen auch noch die s. g. gemischten Typen.

Eine Borstellung, welche als eine Beziehung einer Verbindsung auf zwei verschiebene, als typische angenommene Substanzen aufzusassen war, hatte bereits 1854 Obling (in seiner S. 765 citirten Abhandlung) ber Formulirung best unterschwestigsauren Natrons als $\frac{(SO^2)''}{2Na'}$ O"+S" zu Grunde gelegt; wie gleichzeitig auf Wasser und Schweselwasserstoff, $\frac{HHO}{HHS}$, zu beziehend ließ sich da das genannte Salz benken, während das schweselsaure Natron $\frac{(SO^2)''}{2Na'}$ 20" von dem verdoppelten Wasserstoppus $\frac{HHO}{HHO}$ abgeleitet war. Aber hier waren es doch noch selbst dem nämlichen Typus zugehörige Substanzen, von welchen Wolecüle als zur Grundzlage für die Ableitung einer complicirteren Verbindung zussammentretend zu benken waren. — Anderer Art waren die ges

mischten Typen, welche Retule 1857*) als zu benutzende vor-Es geschah Dies im Auschluß an die Discussion ber brachte. Frage, wie man die s. g. gepaarten Verbindungen zu betrachten Verbindungen, deren Unterscheidung unter biefer Bezeichnung S. 620 besprochen worden mar und welche man noch während des Aufkommens und ber Ausbildung ber neueren Typen=Theorie gewöhnlich als etwas Besonderes bietend ausah, wenn auch nicht Uebereinstimmung bezüglich Dessen vorhanden war, welche Merkmale eigentlich ben so zu bezeichnenben Körpern zukommen, und die Unsicherheit baburch sich noch steigerte, baß in der jett zu besprechenden Zeit Gerhardt ben überhaupt unbestimmten und nicht consequent festgehaltenen Begriff ber gepaarten Verbindungen burch die Ginschiebung des auch ziemlich vagen Begriffes nun so genannter conjugirter Verbindungen noch unbestimmter sein ließ. Auf eine ausführlichere Berichterstattung bezüglich ber die s. g. gepaarten Verbindungen betreffenden Ansichten: wie sie nach einander aufgestellt wurden und wie sie neben einander Geltung beauspruchten, gehe ich hier nicht ein; aber es genügt auch hier bie Erinnerung, bag man als gepaarte Verbindungen namentlich noch solche ausprach, welche aus ber Einwirkung unorganischer Säuren auf organische Substanzen resultirend einen Rest aus ben ersteren Säuren in sich enthalten, und zwar -- im Gegensate zu Dem, was man als Fälle von Substitution ansah — einen Rest, welcher in bas gemäß ber Typentheorie in der Substanz anzunehmende Radical eintretend darin nicht Wasserstoff nach dem Aequivalentverhältniß ersete. Die aus der Benzoösäure — typisch geschrieben (C. 12 und O=16 für H=1) - bei Ginwirkung von Schwejelfäure-Anhydrid entstehende Sulfobenzoësäure wurde als zweibasische Säure auf den verdoppelten Wasser-Typus unter Beilegung der Formel $C^7H^4(SO^2)O \atop H^2 O^2$ bezogen und als in ihr ent= halten wurde ein s. g. gepaartes Radical angenommen, welches

^{*)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. CIV, S. 129.

auch in der von dieser Saure sich ableitenben, auf den ver= boppelten Chlormasserstoff=Typus zu beziehenden Chlorverbindung: C7H4(SO2)O { bem Sulfobenzonlchlorib in ber auf ben ver= boppelten Ammoniat = Typus zu beziehenben Amid = Verbindung ber genannten Saure, bem Sulfobenzamib enthalten sei; in ähnlicher Weise formulirte man ähnlich ent= stehende Verbindungen, glaubte man dieselben unter Annahme complicirter zusammengesetzter Rabicale von ben bis bahin in Anwendung gekommenen Typen ableiten zu konnen. legte 1857 bar, daß solche Verbindungen sich auch unter Un= nahme einfacher zusammengesetzter Radicale von Typen ableiten lassen: von complicirter zusammengefügten Typen, die nicht wie die s. g. vervielfachten mehrere Molecule des nämlichen Typus sondern mehrere Molecule von verschiebenem Typus zur Grund= lage haben, welche Molecule sämmtlich burch bas Eintreten mehratomiger Radicale zusammengehalten werden; die eben ge= nannten Verbindungen seien z. B. ableitbar:

Die in den typisch geschriebenen Formeln stehenden Radicale betrachtete aber auch Kekuls nicht als in den Verbindungen abgeschlossen existirende Theile der letteren; er sprach vielmehr seine Ausicht dahin aus, die Radicale seien Nichts weiter als die bei bestimmten Zersetzungen von Verbindungen gerade unauzgegriffen bleibenden Reste aus diesen, und in der nämlichen Substanz könne also, se nachdem ein größerer oder ein kleinerer Theil der das Molecul derselben bildenden Atomgruppe auzgegriffen werde, ein kleineres oder ein größeres Radical auzgenommen werden.

Die Ansicht, daß die Gruppirung der Atome in den Moslecülen der Verbindungen erkennbar sei, daß in complicirteren Verbindungen gewisse Theile derselben eine aparte Stellung und Kopp, Entwicklung der Chemie.

Bebeutung haben, bei ber Formulirung der Verbindungen unter Beziehung berselben auf die in der neuern Typentheorie zuerst augenommenen Typen gewisse elementare Atome als typische (vgl. S. 780), gewisse Atomgruppen als zusammengesetzte Radicale zu unterscheiben seien und jede Verbindung an sich, so lange sie für sich bestehe, auf Ginen bestimmten Typus zu be= ziehen sei, — diese Ansicht hatte in der jett zu besprechenden Zeit noch Anhänger. Gestützt erschien sie Mehreren bamals auch burch Das, was (von 1854 an) bei Untersuchungen über bie Beziehungen gefunden murde, welche zwischen ben Raum= erfüllungen ber burch bie Moleculargewichte ausgebrückten Mengen verschiedener Verbindungen für den tropfbar-flüssigen und der atomistischen Zusammensetzung statthaben: daß auf die Größe der Raumerfüllung die Atomgewichtsmenge eines ober bes anderen Elementes einen ungleichen Ginfluß ausübe, je nachdem das Element ein typisches Atom abgebe ober innerhalb eines Rabicals stehe, und daß gewisse, jene Beziehungen betreffenben Regelmäßigkeiten nur bann sich zeigen, wenn man bem nämlichen Inpus zugehörige Verbindungen unter einander vergleiche; immerhin schien hier ein, wenn auch nur beschränkt zu benutender Auhaltspunkt gegeben zu sein, für eine Verbindung im Ruhezustande, d. h. so lange sie nicht ber Ginwirkung umwandelnder Agentien unterliegt, erkennen zu lassen, welchem Typus sie zuzurechnen, welcher Art ihre Constitution sei. — Aber die Vertretung dieser Ansicht trat zurück bavor, wie geltend gemacht wurde, daß die Aufgabe der Chemie die Constatirung und Deutung bes chemischen Verhaltens ber verschiebenen Körper: der Umwandlungen, deren diese sich fähig erweisen, sei. Diese Umwandlungen in einfachster Form zu verbeutlichen, bot die Beziehung ber nämlichen Verbindung je nach Umständen — balb auf biesen, balb auf jenen Typus, bas Hinschreiben balb bieses, balb jenes Theiles ber ihr Molecul zusammensetzenden elementaren Atome in Form eines Rabicals unläugbare Vortheile. Die Zahl ber Typen, auf welche bie Beziehung namentlich etwas zusammengesetzterer Verbindun=

gen möglich war, war durch das Hinzukommen der s. g. gemischten Typen zu den von Gerhardt zunächst benutzten einsachen und den vervielsachten vergrößert; noch mehr vergrößert wurde sie dadurch, daß den drei bisher angenommenen und von Gershardt noch 1856*) ausdrücklich als für die Classissication der organischen Verbindungen ausreichend beurtheilten einsachen Typen: dem Wasserstoff= oder Chlorwasserstoff= Typus HH o. HCl, dem Wasserstoff= dem Chlorwasserstoff= Typus H'N jest auch noch ein vierter einsacher: der Kohlenwasserstoff= Typus H'C zugefügt wurde.

Von den Repräsentanten der neueren Typentheorie war vor 1857 allgemein der Rohlenstoff in einer organischen Verbindung als in der Form eines Nadicals ober mehrerer Nadicale barin enthalten ober boch zu schreibend betrachtet worden: Dem ent= sprechend, daß bei Umwandlungen solcher Verbindungen ber Rohlenstoff in weitaus ben meisten Fällen mit Anderem vereinigt bleibt, er weniger leicht für sich bei solchen Umwandlun= gen zugeht ober austritt und keine Berbindungen bekannt maren, welche in der Art den Kohlenstoff als etwas apart Stehendes in's Auge zu fassen hätten veranlassen können, wie es z. B. gewissen Sauerstoff=Verbindungen (vom Typus Wasser) gegen= über entsprechende Schwefel=Verbindungen, gewissen Stickstoff= Berbindungen (vom Typus Ammoniak) gegenüber entsprechende Phosphor=Verbindungen für den Sauerstoff, den Stickstoff thun konnten. In den organischen Stoffen — so wurde ausbrücklich gelehrt **) - kommen Complexe von Kohlenstoff mit anderen Grundstoffen vor, die, wie die Grundstoffe in den unorganischen so in den organischen Stoffen die Rolle von Radicalen über= nehmen. Die einfachste Sauerstoff=Verbindung des Kohlenstoffs: bas Kohlenoryd wurde wie ein Radical sich verhaltend ange= sehen, die Kohlensäure wurde als eine Verbindung dieses Ra= dicals, bes Carbonyls mit Sauerstoff, die einfachste Wasserstoff=

^{*)} Traité de chim. org., T. IV, p. 588.

^{**)} Limpricht's Grundriß der organischen Chemie (1855), S. 2.

Verbindung bes Rohlenstoffs: bas Sumpfgas murbe als eine Verbindung von Wasserstoff mit Methyl formulirt. — Eine andere Betrachtungsweise murbe 1857 versucht. 3m Anfange bieses Jahres sprach sich Retule in einer Mittheilung über die Constitution des Knallquecksilbers *) dahin aus, diese Berbindung könne unter Beilegung ber Formel C2(NO4)Hg2(C2N) (Ketulé gebrauchte ba die Zeichen C=6, O=8, N=14, Hg = 100 für H = 1) als Glieb einer großen Classe von Körpern aufgefaßt werben, zu welcher bas Sumpfgas C2H4, bas Methylchlorur C2H3Cl, das Chloroform C2HCl3 und viele anbere bekannte Substanzen gehören, welche von bem Sumpfgas sich ableiten lassen, indem man an die Stelle von Wasserstoff in dem letzteren Anderes — chemisch Unzerlegbares ober Zusammengesettes - nach bem Verhaltniß ber Aeq.=Gewichte ein= getreten benkt. Dem nämlichen Typus zähle er alle biese Verbindungen zu, sagte Rekulé, unter Beifügung, baß er babei bas Wort Typus nicht in bem Sinne von Gerharbt's Unitätstheorie nehme sondern in dem Sinne, in welchem es zuerst von Dumas gelegentlich ber folgenreichen Untersuchungen Desselben über die Typen gebraucht worden sei; er wolle baburch wesentlich die Beziehungen andeuten, in welchen die von ihm so zusammengestellten Körper unter einander stehen: daß der eine unter dem Einflusse geeigneter Agentien aus dem anderen er= zeugt ober in ben anderen übergeführt werben kann. Aber als gerabezu ben Gerharbt'schen Typen an die Seite zu stellend erschien bald dieser Typus: der einfache Rohlenwasserstoff=Typus; bazu führte, auch noch 1857, die Erkenntniß, daß bas bezüglich seines relativen Gewichtes richtig bestimmte Kohlenstoffatom, C=12 für H=1, als ein vierwerthiges Atom in diesem Typus gerade so 4 Aeg. Wasserstoff ober Anderes zusammenhalten tonne, wie das breiwerthige Stickstoffatom, N=14, in dem Ammoniak-Typus 3 Aeq., wie das zweiwerthige Sauerstoff= atom, O = 16, in dem Wasser=Typus 2 Aeq., wie das einwer=

^{*)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. CI, S. 204.

thige Chloratom, Cl=35,5, in dem Chlorwasserstoff=Typus 1 Aeq. mit ihm Bereinigtes. — Aber für die Darlegung dieser Erkenntniß und Dessen, was mit ihr im nächsten Zussammenhange stand, ist es nothwendig, die Ausbildung der Anssichten über die s. g. Werthigkeit oder Valenz von Atomen und Atomgruppen und über den Zusammenhalt der in einem Moslecul einer Verdindung enthaltenen Theile desselben durch Aussgleichung der ihnen zustehenden Verwandtschaftseinheiten mit in Betracht zu ziehen; und dafür muß ich an das S. 767 bis 786 Besprochene anknüpfen.

Vergegenwärtigen wir uns noch einmal, was als hauptsfächlich Wichtiges in Beziehung auf diese Gegenstände, für weisteres Vorschreiten Ausgangspunkte bietend, bald nach 1850 vorsgebracht worden war. Zweckmäßig hebe ich wohl aus jener längeren Besprechung die Hauptpunkte, welche jetzt specieller zu erörternde Fragen betrasen, hier kurz hervor, dabei gleich über Einiges berichtend, was auch noch der bisher durchgegangenen Zeit zugehörig die spätere Lösung dieser Fragen vorbereiten half oder doch für die damalige Aussassiung berselben erläusternd ist.

Williamson hatte 1851 (vgl. S. 773) gewisse Atoms gruppen als 2 Atomen Wasserstoff äquivalent betrachtet. Franksland hatte 1852 (vgl. S. 775 f.) barauf ausmerksam gemacht, daß gewisse Clemente und namentlich Metalle vorzugsweise nach einigen ganz bestimmten atomistischen Berhältnissen mit Andersartigem (für welches die Atomgewichte als den Aequivalentsgewichten entsprechend angenommen wurden) Berbindungen einsgehen. Weitergehend hatten dann 1853 (vgl. S. 776) Gershardt und Chiozza für sauerstoffhaltige Atomgruppen und 1854 (vgl. S. 776 ff.) Obling für solche Atomgruppen und seinentare Atome besprochen, welche Ersehungswerthe densselben, dem Wasserstoff in Typen gegenüber, beizulegen seien; und in den zwei nächstsolgenden Jahren (vgl. S. 781 ff.) wurs den auch organische Radicale, welche keinen Sauerstoff enthalten,

als solche, benen in dieser Beziehung größere Ersexungswerthe zukommen: die Besähigung, für 3 oder 2 Atome Basserston einzutreten, durch Williamson, Burk, H. & Buff hervorgehoben.

Das Erjepungs: ober Berbinbungsvermögen, welches in solcher Weise einzelnen elementaren ober selbst schon zusammen= gesetten Atomen zugeschrieben murbe, murbe wenigstens fur bie meisten von ihnen nicht als ein constantes angesehen. liche Atomgruppe betrachtete Williamson 1851 (vgl. E. 773) als fähig, in verschiebenen Verbindungen verschieben viele Atome Wasserstoff in Dem, mas behufs ber typischen Beziehung ber einen und der anderen Verbindung als Grundlage der Berglei= dung genommen mar, zu vertreten; bas nämliche elementare Atom betrachtete Frankland 1852 (vgl. C. 775 f.) als fähig, bald mit einer, bald mit einer anderen bestimmten Anzahl anders= artiger elementarer ober selbst ichon zusammengesetzter Atome Verbindungen zu bilben. Obling mar 1854 (vgl. S. 777 ff.) ber Unsicht, auch eine und bieselbe Atomgruppe, und bas namliche elementare Atom konne mit verschiebenen Ersetzungs= ober Alequivalentwerthen wirken, wenn auch ben Atomen gewisser Elemente, diese als s. g. typische genommen, ein constanter Wirkungswerth beigelegt wurde: bem Wasserstoffatom immer berselbe, als Maß für die Wirkungswerthe von Anderem dienende, bem Chloratom immer berselbe, bem bes Wasserstoffatoms gleichkommende, dem Sauerstoffatom (O=16 für H=1) immer der= selbe, bas Zweifache von bem bes Wasserstoff= ober bes Chloratoms betragende. Auch Williamson sprach sich bamals (vgl. S. 781) wieberum in bem Sinne aus, bag bas nämliche Atom in verschiedenen Verbindungen Wasserstoff nach verschiedenen Verhält= nissen ersețen könne. So äußerte sich auch Wurt 1855 (in der S. 766 erwähnten Abhandlung) dahin: ihm scheine überhaupt jett der Augenblick gekommen zu sein, die Meinung aufzugeben, daß den einfachen Körpern in allen ihren Verbindungen dieselbe Form, berselbe Molecularzustand und, gerabezu gesagt, basselbe

Aequivalent zukomme. Und Gerhardt lehrte 1856*), daß, wenn ein Element mehrere, anderen Verbindungen gegenüber wechselsseitiger Zersetzung fähige Oryde bilde, in diesen für das als Radical betrachtete Element das nämliche Zeichen (=Gewicht) verschiedenen Mengen Wasserstoff äquivalent sei oder dasselbe Element verschiedene Aequivalente habe, dann aber jedem von diesen Aequivalenten besondere Eigenschaften entsprechen; solchen Elementen wie Metallen, welche mehrere basische oder mehrere saure Oryde bilden können, auch dem Stickstoff und dem Phosphor seien offendar mehrere Aequivalente zukommend.

Atomgruppen ober Atome, welche man als zu der Vertre= tung von mehreren Atomen Wasserstoff ober Aehnlichem befähigt ansah, waren auch, boch nicht burchweg, bereits als bas Band aufgefaßt worden, durch welches sonst getrennt Existirendes in Busammenhang gebracht sei; und auf gewisse elementare Atome, als von Anderem eine für die ersteren charakteristische Anzahl von Atomen oder Aequivalenten bindend, war hingewiesen wor= Williamson betrachtete 1851 (vgl. S. 773) solche Atom= gruppen, welche (wie CO z. B., wenn die Zeichen die neueren Atomgewichte bedeuten) 2 Atomen Wasserstoff äquivalent seien, als befähigt, zwei Molecule einer Substanz (Kalihydrat) durch Er= setzung von je 1 Atom Wasserstoff in jedem zu einer Verbin= dung (kohlensaurem Kali) zusammen zu halten. Nach dem, was Frankland 1852 (vgl. S. 775 f.) über die Tendenz gewisser Elemente ausgesprochen hatte, nach wenigen und bestimmten atomistischen Verhältnissen mit anderen Elementen ober Atom= gruppen Verbindungen zu bilben, erschien Gin Atom eines jener Elemente als das eine gewisse Anzahl der damit vereinigten elementaren ober zusammengesetzten Atome Zusammenhaltenbe. Daß Dies in Dem, was Obling 1854 bezüglich ber Constitution vieler Verbindungen barlegte, für solche Verbindungen, welche auf einen vervielfachten Wasser=Typus bezogen murden, nicht mehr gewahrt war, hatte ich bereits (S. 780) zu erin=

^{*)} Traité de chim. org., T. IV, p. 602.

nern; unter sich burch Nichts zusammengehalten stanben, wie ein Anblick ber G. 777 f. gegebenen Formeln erkennen läßt, einerseits eine gewisse Anzahl typischer Sauerstoffatome mit ber boppelten Anzahl s. g. repräsentativer Werthe, andererseits mit ber letteren Anzahl solcher Werthe mehrwerthige und einwerthige Atome und Atomgruppen, manchmal auch nur mehrwerthige ober nur Die Vorstellung, nach welchem Verhältniß Ereinwerthige. setzung innerhalb eines vervielfachten Typus stattfinde, war ba entschieden vorwaltend vor ber, wie hier ber Zusammenhalt bes Ganzen bewirkt sei. Letteres wurde bamals aber wieber (vgl. S. 780 f.) von Williamson beachtet; es trat auch, als man bann zu ber Erkenntniß mehrwerthiger Kohlenwasserstoffe gelangte, namentlich bei Wurt (vgl. S. 784) 1855 sehr bestimmt Auch Wurt hatte vorher bafür, in welcher Weise bas Molecul einer Verbindung constituirt zu betrachten sei, wesentlich nur Dem Rechnung getragen, daß gleich viele Atome ober Atomgruppen, ober bann bei Unterscheidung verschiedener Valenzen berselben: baß gleich viele Verwandtschaftseinheiten (wie wir das von ihm als Basicität ober Atomicität Bezeichnete übersetzen burfen) in bem in einem Typus einerseits (bei bem Wasser-Typus z. B. auf der Seite des typischen Sauerstoffs) und andererseits (auf ber Seite bes mit bem typischen Sauerstoff Vereinigten) Stehenben enthalten seien: so 1853 bei ber Discussion bezüglich ber Constitution ber Amibe, von welcher S. 790 die Rede gewesen war, so noch 1855 bei ber S. 766 erwähnten Darlegung, daß die Gerhardt'schen Typen Wasser Ammoniak als Vervielfachungen bes einfachsten, und Wasserstoff=Typus aufzufassen seien. Gerhardt hatte für bie neben dem Wasserstoff= ober Chlorwasserstoff=Typus, HH o. HCl, adoptirten Ippen: den Wasser-Typus H2O, den Ammoniak-Typus H3N nicht hervorgehoben, daß dem von ihm 16 mal so schwer als das Wasserstoffatom angenommenen Sauerstoffatom an sich die Befähigung zukomme, zwei, dem Stickstoffatom, brei Wasserstoffatome ober eine äquivalente Menge von Anderem zu binden; Dem, mas zu jener Zeit, so wie Obling und wie

Wurt in ber eben augegebenen Weise, die Meisten unter ben an der Ausbildung der Beziehung der verschiedenen Verbindungen auf gewisse Typen Betheiligten bei ber Aufstellung typischer Formeln und bei ber Beurtheilung ber Zulässigkeit berselben in's Auge faßten, murbe auch genügt, wenn man bas Cauerstoffatom 8 mal so schwer als das Wasserstoffatom und es bann als 1 Atom Wasserstoff ersetzend annahm. Dies that, unter Beibe= haltung ber f. g. älteren Atomgewichte für ben Sauerstoff, ben Kohlenstoff u. a. auch Wurt bamals; in der 1855 gegebenen Darlegung, auf die soeben noch Bezug zu nehmen war, und in welcher er auch die Volumverhältnisse der als Typen gewählten Verbindungen und ber in ihnen enthaltenen Elemente für ben gasförmigen Zustand besprach, bezeichnete übrigens auch er, von Obling's Vorschlag (vgl. S. 777) Gebrauch machend, bas mit 2 Vol. Wasserstoff sich zu Wasserstoff vereinigende Sauerstoff= volum, bez.=w. die darin befindliche Menge Sauerstoff mit O" und das mit 3 Vol. Wasserstoff sich zu Ammoniak vereinigende Stickstoffvolum, bez.=w. die darin enthaltene Menge Stickstoff mit N" unter Betonung, daß man das Ammoniak von dem breifach conbensirten Wasserstoff H3H3 bei Annahme, daß 3 Aeq. Wasser= stoff durch das dreibasische Radical Stickstoff N" ersetzt werden, ableiten könne.

Ein weiteres Vorschreiten in der Erkenntniß, wie die Moslecüle von Substanzen durch Ausgleichung der den darin entshaltenen Atomen zustehenden Verwandtschaftseinheiten zusammensgehalten seien, — ein weiteres Vorschreiten in der Richtung, welche nach dem eben noch einmal Dargelegten angedahnt war, beruhte wesentlich auf der Anerkennung richtigerer Bestimmunsgen für die Atomgewichte gewisser Elemente und auf der Unterssuchung, in welchen Beziehungen die Valenz einer Atomgruppe: wie viele Verwandtschaftseinheiten der letzteren zukommen, zu den sie zusammensetzenden elementaren. Atomen stehe. Für das Eine und für das Andere waren dis zu 1857 noch nicht die nachher als sestzuhaltende beurtheilten Gesichtspunkte gewonnen oder so, wie man nachher als nothwendig besand, ausgefaßt.

3ch hatte E. 731 f. zulest zu besprechen, bag noch in ben erften Jahren nach ber Mitte unseres Jahrhunderts die weitaus größere Mebrjahl ber Chemiker bie von Gerharbt vorgeschlas genen, von Laurent adoptirten Abanderungen in ben für gewisse Elemente, namentlich ben Rohlenftoff und ben Sauerstoff anzunehmenden Atomgewichten nicht anerkannte, im Bergleiche zu ben Atomgewichten ber Metalle, wie bieje Berzelius in Beziehung auf bas bes Sauerstoffs = 8 bestimmt hatte, bas bes Rohlenstoffs = 6 annahm, und 1 für Wasserstoff, 35,5 für Chlor, 14 für Stickftoff entweber als gerabezu bas Atomgewicht bes betreffenden Glementes ober boch als die kleinste Menge bes: jelben ansah, welche in ber Regel in ein kleinstes Theilchen einer es enthaltenden Verbindung eingehe. Ich gebe hier keine Aufzählung, wie die meisten Chemiker bis 1856 und viele auch noch nachher zur Angabe ber Moleculargewichte und ber Busammensetzung von Berbindungen die Formeln unter Benutung biefer Atomgewichte für die Elemente schrieben, gang wenige sich ber von Gerhardt und Laurent als richtig betrachteten Atom= gewichte bedieuten, Einer ober der Andere auch wohl um 1855 die Mitte einhielt: C=12 und O=8 für H=1 setzte. Allgemeinen beurtheilte man es als ziemlich gleichgultig, wie in dieser Beziehung die Formeln geschrieben seien, und einen Bortheil sah man darin, O=8 für Cl=35,5 und H=1 anzunehmen, weil bann die chemischen Zeichen für die Elemente zugleich die Wohl hatten Alequivalenzverhältnisse zwischen benselben angeben. Ginzelne: so 1854 Refulé*) und Williamson**) hervorgehoben, daß es nicht einerlei sei, ob man die eine ober die andere Art der Formulirung in Anwendung bringe, sondern daß die, mit Zugrundelegung der Gerhardt'ichen Atomgewichte geschriebenen Formeln — für Wasser z. B. H2O — etwas Thatsächliches aussagen, was burch bie unter Benutung ber alteren Atomgewichte geschriebenen Formeln — für Wasser H2O2 —

^{*)} In einer Mittheilung über eine neue Reihe schwefelhaltiger organischer Säuren; Ann. d. Chem. u. Pharm., Bd. XC, S. 309.

^{**)} In der S. 780 erwähnten Abzandlung.

nicht ausgebrückt ist: baß die in einem kleinsten Theilchen Wasser enthaltene Menge Sauerstoff nicht theilweise durch Anderes erssetzt werden kann. Aber Kekulé selbst bediente sich dann (noch 1857) auch wieder der älteren Atomgewichte zur Angabe, wie die kleinsten Theilchen von Verbindungen zusammengesetzt seien. Selbst Gerhardt war 1856*) der Ansicht, für die Vergleichung verschiedener Verbindungen komme, ob man die richtig ermittelten Woleculargewichte berselben durch Formeln von einer oder der anderen Schreibart ausdrücke, im Grunde auf Eins heraus, aber die seiner Notation entsprechenden Formeln haben den Vortheil größerer Einsachheit.

Einen entschiedenen Antheil baran, wie so Viele bamals bas burch die neuere Typentheorie Gebotene — auch bei Be= rūcksichtigung bes Werthes, mit welchem ein gewisses Glement an die Stelle von typischen Atomen zu treten vermöge - unter Beibehaltung ber älteren Atomgewichte für Sauerstoff u. a. annehmen zu können glaubten, hatte die Ansicht, für eine Gruppe gleichartiger Atome sei bieser Werth einfachst die Summe ber ben einzelnen Atomen zukommenden Werthe; daß für den Zu= sammenhalt der Gruppe Seitens der darin stehenden Atome selbst solche Werthe zu Wirksamkeit gebracht und ausgeglichen werden Bo z. B. in ben von mussen, murbe zunächst nicht beachtet. 1854 (vgl. S. 777 f.) gegebenen typischen For= Obling meln mehrere gleichartige, einfache ober zusammengesetzte Atome figurirten, murben sie als mit ber Summe ber s. g. repräsen= tativen Werthe wirkend betrachtet, die hier den einzelnen Altomen beigelegt wurden (am eben angeführten Orte wurde besprochen, daß und wie allerdings dieser Werth als ein für dasselbe Atom in verschiedenen Verbindungen wechselnder angenommen murde). Als Wurt 1855 (in der S. 766 citirten Abhandlung) den Typus Wasser von dem verdoppelten Wasserstoff=Typus, II2H2, ableitete, bachte er sich in biesen zwei Sauerstoffatome (0=8 für H=1) eingehend, zusammen so viel Wasserstoff ersetzend

^{*)} Traité de chim. org., T. IV, p. 583.

als Dies Ein Sauerstoffatom nach Gerhardt's Annahme bes Gewichtes desselben (O=16) thun würde; und als er hier ein Stickstoffatom als H's in bem verbreifachten Wasserstoff=Typus, H3H3, zur Bilbung bes Ammoniak-Typus ersetzenb annahm, meinte er, es lasse sich diese Eigenschaft des Stickstoffatoms, als ein dreibasisches Radical (vgl. S. 807) zu wirken, durch bie Voraussetzung erklären, baß es selbst aus brei (einbasischen) Atomen in unzertrennbarer Weise zusammengesett sei. einfache Typus Wasser erschien bamals Wurt und vielen Anberen als ganz genügenb ausbrückbar burch bie Formel H21 O2 (wo 0=8); banach, was bas Ganze zusammenhalte, wurde hier eben so wenig gefragt wie 1854 bei Obling (vgl. S. 777 f. und 805 f.), wie 1854 und selbst noch 1856 bei Gerharbt, als Dieser (vgl. S. 783 f.) das Glycerin und die Derivate besselben auf den verdoppelten Wasser=Typus $_{
m HO}^{
m HO}$ $_{
m HO}^{
m HO}$ (wo O=8) H₂ O' (wo O=16) in der Art bezog, daß hier die vier typischen Wasserstoffatome burch einwerthige Atomgruppen ersethar seien.

Die Auffassung, daß mehrere gleichartige kleinste Theilchen mit der Summe der Wirkungswerthe wirken, welche den ein: zelnen Theilchen zustehen, war übrigens auch mit dem für zusammengesetzte Körper Angenommenen ganz in Uebereinstimmung. kleinstes Theilchen von der Zusammensetzung C'NO Gin (C=6, N=14, O=8 für H=1) war als der einbasischen Cyanfäure für ben s. g. wasserfreien Zustand derselben zukommend betrachtet, zwei eben solche kleinste Theilchen als Gines ber zweibasischen Knallsäure, brei eben solche kleinste Theilchen als Eines ber breibasischen Cyanursaure bilbend; mit jedem Atom Cyansäure, so sagte Liebig 1838 in ber S. 594 ff. besprochenen Abhandlung, welches als eingehend in das Radical der Knallsäure und ber Cyanursäure betrachtet werden kann, wächst bie Sättigungscapacität in gleichem Grabe. — Anbererseits mar, wie bei ber Berichterstattung über die bezüglich ber f. g. gepaarten Verbindungen (vgl. S. 613) aufgestellten Ansichten bargelegt wurde, die Vorstellung auch eine von bedeutenderen Che-

mikern vertretene, daß ein Körper mit beutlich ausgesprochener Wirkungsweise, eine Saure z. B., seinen Wirkungswerth noch nach ber Vereinigung mit Anderem behalten könne und nicht so, wie in vielen anderen Fällen und namentlich bei ber Salzbilbung neutralisirt werbe. Aber Fälle lagen auch vor — gerade be= züglich der von Gerhardt als gepaarte bezeichneten Verbind= (vgl. S. 620 u. 712) —, wo die in eine Verbindung eingegangene Menge eines solchen Körpers — ber Salpetersäure ober ber Schwefelsäure z. B. — nicht mehr ihren ursprüng= lichen Wirkungswerth äußert, selbst bann nicht, wenn ber Gebanke an eine mehr ober weniger vollständige Reutralisation burch bas bamit Vereinigte nach ber Natur bes letteren — baß es eine sich gar nicht wie eine Base verhaltende organische Substanz ober gar selbst eine Säure ist — ausgeschlossen bleibt. Da nahm man wohl an, bag aus jenem Körper ein Rest substituirend, und bann nicht mehr mit ber Wirkungsweise bes ersteren begabt, in die organische Substanz eingetreten sei nur das nicht so zum Reste Gewordene noch wirke, neben ber bamit vereinigten Substanz, falls dieser auch solche Wirkungs= weise zukomme, ober man half sich mit einer anderen Annahme; es wurde zu weit führen, an einem speciellen Fall, für die aus 2 Aeq. Schwefelsäure und 1 Aeq. Benzoösäure unter Elimination von Wasser entstehende zweibasische Sulfobenzoösäure C14H4S2O8 (als s. g. wasserfreie Saure mit ber alteren Bebeutung ber Zeichen geschrieben) z. B. zu erörtern, wie man sie vor ber Zeit, wo die typische Beziehung berselben aufkam (vgl. S. 798), als constituirt betrachten konnte und betrachtete: ob von den zwei Neq. Schwefelfaure Gins einen substituirenben Rest abgebe und bas andere zusammen mit ber substituirten Benzoësaure bie neue zweibasische Säure bilbe, ober ob man in bieser 2 Aleq. Schwefel= saure mit einem indifferent gewordenen organischen Paarling vereinigt habe, ober ob man sie als aus zwei einbasischen Grup= S2O6 und C14H4O3 zusammengefügt ober wie sonst man sie anzusehen habe. Auf die hier zulett erwähnte Vorstellung nahm Dumas Bezug in einer 1842 gemeinsam mit Piria ver-

iffentlichten Abbenblung"), welche rementlich die Confidence en ger mehrbafilden erganifden Ganten und ber Berbinbungen berielben gam Gegenstand batte; bier murbe bie gmeibeniche Es nifare C'Habe, wie biefelbe als i. g. mafferfreie in ben getrodneten Brechmeinftein anzunehmen mare (mgl. C. 598), aufgefaßt als bestehend aus zwei einbanichen Eruppen: Dialfaure lembanich formulirt, C'O' und f. g. Tralenigfaure CM (C2)2/O2: massexireie Gsigsäure, in welcher 1 Ar. Basseritoii burch bas Craliaurerabical erfett mare, und bie breibafiige Citroniaure C'2114():1 als bentehend aus brei einbanichen Gruppen: Cralfaure C'O', Effigiaure C'H'O's und Craleffigfaure C'H2(C2O2)O3. Wir haben hier nicht darauf einzugeben, wie solche Deutungen der Constitution der genannten Sauren für das Berhalten ber letteren Erklärungen abgeben follten; wir haben nur zu constatiren, wie es bamals, bei solchem Borbringen ber lehre von ben f. g. conjugirten Cauren, als etwas fast Selbstverständliches betrachtet wurde, daß in einer Berbind= ung von mehreren einsacher zusammengesetzten, chemisch ahnlich wirkenben Substanzen biese noch mit dem Wirkungswerthe, ben ste für sich haben, enthalten seien.

Aber immerhin behielten nicht alle die einfacher zusammengesetzen Substanzen: die als einbasisch genommenen Säuren z. 21., von welchen man ausgehen mußte um sich die Bildung einer derartigen complicirter zusammengesetzen Substanz: einer gepaarten oder einer mehrbasischen Säure zu benken, in der leuteren den jeder für sich zustehenden Wirkungswerth: das Sättigungsvermögen gegenüber Basen. Diesen Wirkungswerth verlor unter den kleinsten Theilchen der ersteren Substanzen jedes, das ein substituirendes Radical oder einen ersependen Ren in ein anderes kleinstes Theilchen eingehen ließ oder zu einem indisserenten Paarling wurde oder wie sonst Das, was als thatsächlich statthabend erkannt war, Deutung fand. Für dieses

^{*)} Annales de chim. et de phys., 3. série, T. V, p. 353; Annal. d. Chem. u. Pharm., Ed. XLIV, &. 66.

thatsächlich Statthabende, auch ohne Zuziehung eines theoreti= sirenben Ausbrucks, suchte man etwas Gesetzmäßiges zu erkennen: um wie viel die Basicität ober die Sättigungscapacität einer s. g. gepaarten Verbindung kleiner sei als die Summe ber Basicitäten ber Körper, welche jene Verbindung entstehen lassen. Was in solcher Richtung aus Gerhardt's Anschauungen seit 1839 hervorging und 1845 bestimmter angegeben wurde, was Strecker 1848 zu begründen suchte, was sich sonst noch auf bie Formulirung bes s. g. Basicitätsgesetzes bezog: gerne murbe ich alle diese Resultate der Uebung in der Betrachtung hier dar= legen, in welchen Verhältnissen die Wirkungswerthe einfacherer Substanzen und die der aus ihnen sich bilbenden Verbindungen In der Anführung von Ginzelheiten muß ich mich je= boch jest möglichst beschränken, wenn sie nicht für die Erläuter= ung der Ausbildung einer noch besonders wichtigen Lehre er= forberlich ist, und das Eingehen auf Einzelheiten wäre noth= wendig, während ein birecter Zusammenhang jener Resultate mit ber Gewinnung ber jest ins Auge zu fassenben Erkenntniß nicht statt hatte: wie innerhalb eines Molecules auch einer complicirteren Verbindung der Zusammenhalt der darin befind= lichen Atome zu benken sei, wie man barin zuerst angenommene zusammengesetztere Atomgruppen in einfachere aufzulösen und schließlich bis auf die elementaren Atome unter Beilegung ber berichtigten relativen Gewichte an sie zurückzugehen habe.

Als Typen hatte man für die verschiedenen Verbindungen bis zu 1857 gewisse Weisen der Zusammensetzung, wie diese sei oder wie sie sich denken lasse, angenommen, welche hervorgehen aus Einem oder mehreren kleinsten Theilchen einfacherer Versbindungen bei Vertretung von darin Enthaltenem durch Anderes: Unzerlegbares oder selbst schon Zusammengesetztes. Typen solscher Art, repräsentirt durch die Molecüle einfachst zusammensgesetzter Körper und nach diesen benannt, waren die von Gershardt zu allgemeinerer Beachtung gebrachten; Typen solcher Art waren auch Frankland's s. g. Molecular=Typen (vgl.

Vermannigfaltigt worben war bie Beziehung von ©. 775). Verbindungen auf die ersteren Typen durch die Benutzung ber vervielfachten Typen und mar sie es 1857 durch die Einführung ber gemischten Typen und burch bie Aufstellung bes Rohlen= masserstoff=Typus. Die Zahl ber einfacheren Berbindungen, welche so wie die bis bahin als typische in Anwendung genommenen zur Ableitung complicirterer Berbindungen, Voraussetzung einer Vertretung in ben ersteren enthaltener Atome ober Theile durch Anderes, dienen konnten, mar nicht erschöpft. Einen neuen Gesichtspunkt, von welchem aus sich bis babin nicht wahrgenommene Beziehungen zwischen verschiebenen Verbindungen ergaben und anders noch als bisher erkennen ließ, mo zwischen ben bereits bekannten noch Lucken seien biese sich ausfüllen mögen, eröffnete sich Kolbe, als Dieser zu berselben Zeit, in welcher Refulé auf die Zuruckführbarkeit gemisser kohlenstoffhaltiger Substanzen auf ben Rohlenwasserstoff-Typus tam — die Ableitung solcher Substanzen von der Kohlensäure versuchte.

Dieser Versuch lehnte an Frankland's Darlegung an, daß den Atomen gewisser Elemente die Tendenz zukomme, Пф mit bestimmten Anzahlen von Atomen ober Aequivalenten anberer, einfacher ober zusammengesetzter Körper ohne Ruchsicht auf den chemischen Charakter ber letteren zu vereinigen. wurde S. 774 besprochen, daß Frankland damit von der, vorher auch von ihm getheilten Annahme s. g. gepaarter Radicale abging, wie dieselbe namentlich durch Kolbe Vertretung und Ausbildung gefunden hatte. Gegen die von Frankland 1852 gebrachte Vorstellungsweise sprach sich auch Kolbe 1854 in dem Beginne der Veröffentlichung seines Lehrbuches der organischen Chemie aus, wenn gleich er ba nicht bezweifelte, baß in dem von Frankland Hervorgehobenen eine Gesetymäßigkeit obwalte; aber einige Jahre später konnte er sich mit jener, wie er selbst sagte zuerst nicht ganz richtig aufgefaßten Vorstellungs= weise in gewissem Sinne einverstanden erklären. In einer, frube im Sahr 1857 veröffentlichten Abhandlung über die rationelle

Busammensetzung ber fetten und aromatischen Gäuren, Albehyde, Acetone u. s. w., und ihre Beziehungen zur Kohlensäure*) legte Kolbe als seine und Frankland's Ansicht dar, daß in ben Oryben (und entsprechend in anderen einfacheren Verbind= ungen) ber Metalle einzelne, mitunter auch alle Sauerstoffatome burch eben so viele Atome eines positiven Glementes (Wasserstoff) ober Rabicals (Methyl z. B.), vielleicht auch burch sauerstoff= haltige Säureradicale ersett werben können, und daß in Folge solcher Substitution neue conjugirte Berbinbungen entstehen, welche Oryde selbstständiger conjugirter Radicale (metallhaltiger wie bes Rakobyls z. B.) ober, wenn aller Sauerstoff substituirt sei, bald die Radicale selbst, bald Hydrure, Methylure u. s. w. von solchen seien. Stets nehmen die positiven Eigenschaften eines Elementes, welches sich mit einem positiven Element ober Radical in dieser Art verbinde, erheblich zu, und ebenso nehme die Sättigungscapacität der mehrere Sauerstoffatome enthaltenden Orybe, wenn sie Basen seien ben Säuren und wenn sie Säuren seien ben Basen gegenüber, ab; die breibasische Arsensaure 3HO, AsOs (als Hybrat mit ben s. g. älteren Atomgewichts= zeichen geschrieben) werbe burch Austausch von zwei Sauerstoff= atomen gegen zwei Atome Methyl zu ber einbasischen Rakobyl= faure HO, (C2H3)2A8O3, und in ähnlicher Weise werbe die brei= basische Phosphorsäure 3HO, POs bei dem Eintreten von 1 bez.=w. 2 At. Wasserstoff an die Stelle von eben so vielen Sauer= stoffatomen zu ber zweibasischen phosphorigen Saure 2HO, HPO4 bez.=w. ber einbasischen unterphosphorigen Säure HO, H2PO3. Solche Betrachtungen leiteten, wie Kolbe ba weiter entwickelte, auf ben Gebanken, daß in ähnlicher Weise auch in der Kohlen= säure einzelne Sauerstoffatome burch Wasserstoff und Alkohol= radicale möchten substituirt werden können **). Von der Rohlen=

^{*)} Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. CI, S. 257.

^{**)} Kolbe hatte biesem Gebanken schon vorher, in dem im Anfange des Jahres 1856 veröffentlichten Artikel "Radicale" des Handwörterbuchs der Chemie (Bb. VI, S. 807) Ausdruck gegeben, wo er die Essigsäure als Methylkohlensäure HO, (C²H²)C²,O³ hinstellte, sie als in einer ganz Lopp, Entwicklung der Chemie.

säure, als zweibasische Säure für ben hypothetischen Hybratzustand 2HO, C2O4 formulirt, wurden nun als durch ben Eintritt von 1 At. eines Kohlenwasserstoffs (Methyl, Phenyl o. a.) an die Stelle von 1 At. Sauerstoff in der wasserfreien Saure entstehend die einbasischen s. g. fetten und aromatischen Gäuren (Essigsäure, Benzoësäure u. a.), als burch ben Gintritt von 1 At. eines Kohlenwasserstoffs und 1 At. Wasserstoff von 2 At. Rohlenwasserstoff an die Stelle von 2 At. Sauerstoff in der masserfreien Gaure entstehend die entsprechenden Albehyde bez.=w. Acetone abgeleitet. Ein Grundgebanke der früheren Auschauung Rolbe's bezüglich ber Constitution bahin gehöriger Verbindungen (vgl. S. 711) war jest noch gewahrt: jenen Cauren ein Kohlenwasserstoff, baß in ber Essigsaure 3. B. Methyl als ein näherer Bestandtheil stehe, aber in anderer Weise als früher murbe jest angenommen, wie dieser nähere Bestandtheil in der Saure enthalten sei. — Wie Kolbe spater*) diese Ausichten — sie so erweiternb, daß er die organischen Körper durchweg als Abkömmlinge unorganischer Verbindungen und als aus biesen, zum Theil birect, burch einfache Substitutionsprocesse entstanden betrachtete, und an die von Liebig bereits 1846 gegebenen Vorstellungen über die mögliche Bilbung verschiedener organischer Substanzen aus Kohlensäure durch Vertretung in ihr (der durch CO' ober ein Multiplum davon ausgebrückten Menge) enthaltenen Sauerstoffs burch Wasserstoff erinnernd noch mehr ausbildete, nun **) auch die (in ber so eben bespro-

ähnlichen Beziehung zu der Kohlensäure stehend betrachtend wie das Methylzinnoryd (C2II3) SnO zum Zinnoryd SnO2, und auch auf die Ableitbarkeit des Acetons von der Kohlensäure durch die Borstellung, in ersterem seien 2 At. Sauerstoff der letzteren durch Methyl ersetzt, hinwies. Aehnliche Ansichten wurden dann (Ann. d. Chem. u. Pharm., Bd. C, S. 105) auch als von Piria bereits ersaßt bekannt.

^{*)} In der 1860 (Ann. d. Chem. u. Pharm., Bd. CXIII, S. 293) veröffentlichten Abhandlung über den natürlichen Zusammenhang der organischen mit den unorganischen Berbindungen.

^{**)} wie schon 1857 in der damals erschienenen 6. und 7. Lieferung (S. 567 ff.) des I. Bandes seines Lehrbuchs der organischen Chemie.

chenen Abhandlung schon angekündigte) Ableitung der einatomigen Alkohole von der Kohlensäure unter Hervorhebung der Wögslichkeit später nachgewiesener Wetamerien und die der zugehörigen Kohlenwasserstoffe (des Sumpfgases und seiner Homologen z. B.) von derselben Stammverbindung zeigte, mehrbasische Säuren unter Annahme mehrwerthiger Radicale in ihnen aus Vervielsfachungen der Kohlensäure, gewisse organische Substanzen in ähnlicher Weise, wie hier eine Anzahl bestimmter bezeichneter von der Kohlensäure, von dem Kohlenoryd ableitete, und wie er nach den verschiedensten Richtungen auf entsprechende Grundslagen hin der Beziehung organischer Substanzen auf unorganische ober diesen letzteren zugezählte Ausdehnung gab und was aus diesen Vergleichungen und Betrachtungen hervorging, — hierauf irgend näher einzugehen würde die Grenze der Zeit überschreiten lassen, über welche zu berichten ich mich hier beschränken muß.

Wie in ben Typen, welche von Gerhardt zuerst als aus= reichend betrachtet worden waren und die bann Vervielfachung im eigentlichsten Sinne bes Wortes gefunden hatten (vgl. S. 761 ff.), bem Wasserstoff, dem Chlor, dem Sauerstoff ober dem Stickstoff, wie in Frankland's Molecular=Typen (vgl. S. 775) wissen Elementen und namentlich Metallen damit nach bestimm= tem atomistischem Verhältniß Vereinigtes gegenübergestellt worben war: so war in ber Zeit, beren Betrachtung wir uns jest wie= ber zuzuwenden haben — in dem Anfange bes Jahres 1857 auch dem Rohlenstoff damit nach bestimmtem atomistischem Verhältniß Bereinigtes gegenübergestellt. Es war Dieses geschehen in Retule's Zusammenfassung bes Sumpfgases C2H4 (C=6 für H=1) mit mehreren auberen, von berersteren burch Gintreten von Anderem an die Stelle von Wafferstoff nach dem Verhältniffe ber Acquivalent= gewichte ableitbaren Verbindungen zu Ginem Typus (vgl. S. 802); es war geschehen in Kolbe's Ableitung verschiedenartigster Ver= bindungen von der Kohlensaure C2O4 (C=6 und O=8 für H=1) unter Annahme, daß in dieser mehr ober weniger des darin enthaltenen Sauerstoffs burch Anberes im Verhältniß

Aequivalentgewichte ersett sein könne (vgl. S. 815 f.). Mit C2=12 Gew.=Ih. Kohlenstoff waren nach jeder dieser Betrachtungsweisen 4 Aequivalente von Anderem verbunden zu einer für sich bestehenden ober — in Kolbe's Auffassung zu einer je nach ber Zahl und Art ber an die Stelle von Sauerstoff in die Kohlensaure eingetretenen Atome ober Atonigruppen noch ber Vereinigung mit Anderem (Wasser ober Base) fähigen einfacheren Verbindung. Daß C2=12 Gew.=Th. Kohlenstoff 4 Aequivalente von Anderem zu= sammengefügt seien ober boch als damit zusammengefügt gebacht werben können, murbe wie etwas Thatsächliches hingestellt, nicht als etwas ber Natur bes Kohlenstoffs nach Nothwendiges. Jene relative Menge Kohlenstoff, auf welche die Anzahl zugetretener Aequivalente von Anderem bezogen wurde, war von den beiden genannten Chemikern damals als zwei Kohlenstoffatomen ent= sprechend genommen.

Nach welchem atomistischem ober Aequivalent=Berhältniß Verbindungen einzugehen das einzelne Kohlenstoffatom Tendenz habe, war da noch nicht berührt. Für einige andere elementare Atome waren in Beziehung hierauf Ansichten ausgesprochen. Daß dem Wasserstoffatom immer berselbe, zur Messung ber, anberen Atomen zukommenden Ersetzungswerthe dienende Verbindungswerth, daß dem Chloratom ein eben so großer, dem Sauer= stoffatom ein doppelt so großer beigelegt murbe (als ein zwei= basisches bezeichnete dieses Rekulé 1854 in der S. 808 erwähnten Abhandlung), wurde bereits öfters, zulett S. 804 erinnert. Aber einmal mehr hatte ich da hervorzuheben, daß die Ibee, bem nämlichen elementaren Atom könne in verschiebenen Verbindungen ein wechselnder Verbindungs= ober Ersetzungswerth zukommen, bamals bas Uebergewicht hatte über die Vorstellung, ein und bemselben elementaren Atom eigne ein constanter ber= artiger Werth. Dem entsprach auch, wie zu bem bereits Angeführten noch verschiebene Annahmen bezüglich bes Werthes eines gemissen elementaren Atomes bei bemselben Chemiker, bei ver= schiedenen Chemikern kamen. Für bas Phosphoratom z. B. hatte

Frankland 1852 (in ber S. 774 citirten Abhandlung) hervorgehoben, daß es mit 3 und mit 5 Aeq. von Anderem Verbin= bungen eingehe; von Dbling (in ben Betrachtungen, auf welche namentlich S. 765 f. u. 777 f. Bezug zu nehmen war) wurde es 1854 nur als 3 Atome Wasserstoff in einem Typus ersetzend (ober zu ben Substanzen gehörend, die, wie sich Obling ba auch ausbrückte, breibasische Tenbenz haben) angeführt; von Gerhardt 1856, welcher die Atome und Atomgruppen je nach ihrem Ersetungswerth als ein=, zwei= u. s. w. atomige Rabicale bezeichnete *), wurde es in gewissen Verbindungen als ein ein= atomiges, in anderen als ein breiatomiges Radical hingestellt und war es auch, um ber Analogie gewisser Phosphor= mit Arsen= und Stickstoffverbindungen willen, in noch anberen als ein fünfatomiges Rabical anzusprechen **). Den Stickstoff, bessen Atom als 3 Atome ober Aeq. Wasserstoff ober Vertreter besselben mit sich vereinigend bei ber Erkenntniß bes Ummoniak= Typus in's Auge gefaßt worden war, hatte Frankland 1852 unter ben Elementen genaunt, beren Affinitäten am Besten Genüge geleistet werbe, wenn 1 Atom berselben sich mit 3 ober 5 Neq. von Anderem verbinde; daß bas Stickstoffatom ein drei= basisches Radical sei, hatte bann wieder, 1855 (vgl. S. 807) Wurt betont; 1856 betrachtete Gerhardt ***) dieses Atom balb als drei=, bald als fünfatomig in Verbindungen enthalten. Es ist unnöthig, noch weitere Beispiele beizubringen, ober die bereits früher und hier gegebenen burch Hinweis auf die Ansichten noch anderer Chemiker zu vervollständigen, um zu verdeutlichen, wie sich ber Glaube an ben Wechsel ber Valenz des nämlichen ele= mentaren Atomes noch erhielt, wenn auch für einzelne Elemente bei Allen, für eines ober bas andere unter ben übrigen bei biesem ober jenem Chemiker nur von Einer Valenz bes betreffenden Atomes die Rebe war.

^{*)} Traité de chim. org., T. IV, p. 582 u. 600.

^{**)} Daselbst, p. 606 und 607 s., 620 ss., 789.

^{***)} Daselbst, p. 595 u. 602.

Damit stand auch in Uebereinstimmung — und um Dessen willen bin ich auf diesen Gegenstand hier noch einmal zurück= gekommen —, daß auch für die nämliche Atomgruppe ein Wechsel ihrer Valenz als etwas Mögliches, in einzelnen Fällen als etwas bestimmt Statthabendes anerkannt wurde. Ginige solcher Atom= gruppen — die in dem Weingeist und seinen Homologen, die in ben einbasischen und in mehreren zweibasischen Gauren anzuneh= menden Radicale, die Ammonium= und die Nitrogruppe u. a. — wurden zwar immer als mit berselben Valenz wirkenb, dieselbe Anzahl von Wasserstoffatomen in ben Typen ersetzenb angenom= Aber Das war nicht burchweg der Fall, und auch nicht auf solche Voraussetzungen eines Wechsels ber Valenz ber nam= lichen Atomgruppe beschränkt, wie die, auf welche ich zulett S. 804 hinzuweisen hatte; weiteren und noch zwingenderen Grund gaben andere Verbindungen als diejenigen, um beren Ableitung von Typen es sich da handelte, ab. Ein Nadical Allyl C'H wurde in den nach ihm benannten Verbindungen nach ber besseren Er= kenntniß berselben (vgl. S. 691) angenommen, welches wie jene Alkoholradicale als einwerthig zu betrachten war; und dieselbe Atomgruppe mar es, die Wurt bei der Deutung der Consti= tution des Glycerins und der Derivate dieser Substanz (vgl. S. 784) als eine breiwerthige hinstellte.

Man sollte kaum glauben, daß man bei dem Vorherrschen solcher Ansichten bezüglich der Valenz von elementaren Atomen und von Atomgruppen doch versuchte, zu erklären, wie die Vaslenz der letzteren durch die der in ihnen enthaltenen elementaren Atome bedingt sei. Es wurde jedoch Dies verhältnißmäßig frühe versucht, wenn auch zunächst in Beschränkung auf einzelne Fälle und geraume Zeit hindurch noch nicht mit dem Erfolg, welchen jetzt erzielt zu haben man mit Recht hoch auschlägt. Das ging nicht rasch; wir dürsen nicht vergessen, daß jetzt in dieser Besiehung uns Geläusiges noch 1859 Unverständliches war, wie denn z. B. Kekulé damals bei dem Beginn der Veröffentlischung seines Lehrbuchs der organischen Chemie (Bb. I, S. 171) gerade das eben Angesührte: daß dieselbe Atomgruppe in dem

Allylalkohol einbasisch und in dem Glycerin dreibasisch enthalten sei, als Etwas hervorhob, von Dem eine bestimmte Rechenschaft zu geben man nicht im Stande sei.

Schon in Frankland's Beziehung verschiebener Verbin= dungen und namentlich der von metallhaltigen Radicalen auf s. g. Molecular=Typen (1852; vgl. S. 774 f.) war Etwas bar= über enthalten, mit wie vielen Aequivalenten von Andersartigem sich höchstens ein Atom eines solchen Rabicals vereinigen könne: mit so vielen Aeq. Sauerstoff z. B., daß eine der höchsten Orn= bationsstufe des betreffenden Metalles als Molecular=Typus entsprechende Verbindung entstehe. — In der dann vorzugs= weise zur Geltung gekommenen, gewöhnlich nach Gerhardt benannten Typenlehre trat zunächst die Betrachtung, wie der Er= setzungswerth einer Atomgruppe durch die in ihr enthaltenen elementaren Atome bedingt sei, zurück; ber Ersetzungswerth von Atomgruppen murbe einfach so angenommen, wie es für die Bezie= hung der sie enthaltenden Substanzen auf Typen als nöthig erschien. Wo, wie z. B. von H. L. Buff 1856 (in der S. 785 unten erwähnten Abhanblung), auch für complicirter zusammengesetzte Substanzen die Zurückführung der in ihnen enthaltenen Atomgruppen auf einfachst zusammengesetzte und auf elementare Atome, die Ablei= tung vieler Verbindungen aus einfachsten Kohlenwasserstoffen: CH (C=12 für H=1), CH2, CH3, CH4 burch bie Vorstellung ans gestrebt wurde, darin könne Vertretung von Wasserstoff durch CH3, in bem so Entstehenben wieber solche Vertretung, bann auch Er= setzung von je 2 At. Wasserstoff durch 1 At. Sauerstoff (O = 16) u. s. w. stattfinden, — da geschah Dies, wenn auch die so con= struirten Formeln ben Gebanken, daß alles in dem Molecul einer berartigen Substanz Enthaltene durch Verkettung zusammengehalten sei, nicht verkennen lassen, doch ohne Weiterförderung des über den Ersetzungs= oder Verbindungswerth von elemen= taren Atomen bereits Ausgesprochenen und namentlich ohne Er= fassung, daß auch dem Kohlenstoffatom ein berartiger Werth in charakteristischer Weise zukomme (C=12 wurde als mit 1, 2, 3 o. 4 At. Wasserstoff sich verbindend gedacht). Daß Viele eine

Gruppe gleichartiger elementarer Atome als mit ber Summe ber Wirkungswerthe ber letteren ausgestattet betrachteten, murbe vorhin (3. 809 f.) erörtert, und bafür, wie man eine Atomgruppe als möglicherweise mit ber Summe ber Wirkungswerthe in ihr enthaltener, selbst schon zusammengesetzter Theile wirkenb ansah, mag Wury' Aeußerung, auf mas vielleicht bie Trivaleng ber in bem Glycerin stehenden Gruppe C.H. (C=6 für H=1) beruhe (1855; vgl. E. 784), als Beispiel angeführt werben. — Einen Ansatz bazu, ben Werth einer Atomgruppe als burch bas Vorhandensein ober bas Fehlen gemisser elementarer Atome in ihr beeinflußt zu beurtheilen, machte bamals, 1855, gerabe bei ber Hinstellung bieser Atomgruppe C.H. als einer breiwerthigen, Wurt: da das Radical Propyl C'H7 in dem Propylastohol 1 Aeq. Wasserstoff bes Wasser-Typus ersete, so begreife sich, baß bie Atomgruppe CoH7-H2=CoH5 3 Aeq. Wasserstoff ersetzen könne. In Verfolgung eines bamit übereinstimmenben Gebankenganges tam Gerhardt 1856 *) bei ber Erörterung, daß man in dem nämlichen Körper bei Formulirung besselben nach verschiedenen Typen verschiedene Radicale annehmen könne (val. S. 796) unter Beilegung verschiedener (auf Basserstoff in ben Inpen bezogener) Ersetzungswerthe an die letzteren, zu ber Regel: jedes einem Radical zugefügte Aequivalent Wasserstoff lasse ben Werth bes neuen um eben so viel kleiner sein, und jebes von einem Radical weggenommene ben Werth bes übrig= bleibenben um ebenso viel größer. Jest murbe auch von Berharbt soust noch in Betracht gezogen, bag ber Ersetzungswerth gewisser Gruppen verschiebenartiger Atome gleich sei ber Differenz zwischen ben Ersetzungswerthen eines Atomes Giner Art einerseits und der damit zusammenstehenden Atome andererseits: N=14 als mit 5 und 0=16 als mit 2 At. H=1 aquivalent angenommen ergebe sich NO als mit 5-2=3H, NO2 als mit 5—4 = 1 H äquivalent. Für s. g. conjugirte, b. i. als aus selbst schon als Radicale (Wasserstoff in Typen ersetzend)

^{*)} Traité de chim. org., T. IV, p. 601 ss.

functionirenden Atomen ober Atomgruppen gebilbet anzusehende Radicale gelte, wenn sie als durch Zusammentreten solcher ein= facherer Nabicale entstanden gedacht werden, die aus der ersteren Regel unmittelbar folgenbe, daß ber Ersetzungswerth eines folchen conjugirten Rabicals gleich sei ber Differenz ber Ersetzungs= werthe dieser seiner Theile: ber bes Kakobyls As (CH3)2, wo As = 75 mit 3 H und CII3 = 15 mit 1 H äquivalent sei, = 3-2 = 1, ber bes Arsenathyliums As(C2H5)4, wo As=75 mit 5 und C2H5 = 29 mit 1 H äquivalent sei, = 5-4 = 1, ber bes s. g. Acetyls C'HO, wenn man in biesem CO = 28 mit 2 und CH3 = 15 mit 1 H äquivalent annehme, = 2-1 = 1, u. s. w.; wenn man sich aber ein s. g. conjugirtes Radical als burch Substitution eines einfacheren an die Stelle eines Theiles eines anderen entstanden benke, so sei der Ersetzungswerth bes conju= girten gleich ber Differenz zwischen ber Summe ber Aequivalente Wasserstoff, welchen die beiben einfacheren Radicale entsprechen, und der Anzahl Aequivalente Wasserstoff, welcher bas Gubsti= tuirte entspreche: so entstehe aus bem, mit 1H aquivalenten Ammonium NH4 durch Substitution von 4 C2H5 an die Stelle von 4H Tetrathylammonium N(C2H 5)4, dessen Ersetzungswerth = 5-4=1 sei, ober aus bem mit 1 H äquivalenten Benzonl C'HO burch Substitution ber mit 2H äquivalenten Atomgruppe 80° an die Stelle von 1H bas Sulfobenzonl C7H4(80°)O, bessen Ersetzungswerth = 3-1 = 2 sei, u. s. w.

So weit war man 1856 mit Versuchen, zwischen den Ersetzungs= bez.=w. Verbindungswerthen von Atomgruppen und den Werthen der sie zusammensetzenden Theile Beziehungen zu sinden, gekommen. Welchen Sinsluß das Zu= oder Wegtreten von Wasserstoff, von Sauerstoff in eine Gruppe oder aus einer solchen, zu einem elementaren Atom oder von ihm weg ausübt, war sogar für einzelne Fälle oder in etwas allgemeinerer Weise in Betracht gezogen, aber unter diesen elementaren Atomen war das des Kohlenstoffes noch nicht gewesen. Ich hatte S. 801 zu erinnern, daß dieser stets als einen Theil einer Atomgruppe in organischen Verbindungen abgebend angesehen worden war, und solche Atom= gruppen hatte man mit Rucklicht auf ihren Ersetzungs= ober Verbindungswerth noch nicht bis zu ben sie zusammensependen elementaren Atomen aufgelost.

Dies geschah burch Retule bei ber weiteren Berfolgung ber Ansichten, die er in ber, bezüglich ber Aufstellung ber f. g. genischten Ippen bereits E. 798 ermähnten Abhandlung barlegte. Hier (1857, sprach er sich über die Zbee der Typen dahin aus, daß sie als einfachste die Zahl der mit Ginem elementaren Atom (ober bem Atom eines Radicals, wenn man bei zu= sammengesexteren Körpern die Betrachtung nicht bis auf die (Slemente selbst zurückführen wolle) verbundenen Atome angeben, welche Zahl von der Basicität ober Verwandtschaftsgröße ber Bestandtheile abhängig sei. Die Glemente seien einbasisch ober einatomig wie z. B. H, Cl, Br, K, zweibasisch ober zweiatomig wie z. B. O(-16), S(=32 für H=1), dreibasisch oder dreis atomig wie z. B. N, P, As; daß das Kohlenstoffatom (C = 12) vierbasisch ober vieratomig, b. h. 4 At. H äquivalent sei, lasse sich — barauf, und bag die einfachsten Berbindungen bes Rohlenstoffs mit einem einatomigen Element gemäß der Formel CX4 zusammengesett seien, wurde hier zunächst nur anmerkungsweise aufmerksam gemacht — leicht zeigen und er werbe später ausführlicher barauf eingehen. Auf die brei ersten Classen von Atomen zunächst noch bie Betrachtung beschränkend, erörterie Kekulé, baß sich baraus, wievielatomig sie seien, die brei Haupttypen IIII, OII2 und NII3 und entsprechend zusammengesetzte Nebentypen ergeben, dann durch Bereinigung mehrerer, gleichartiger oder verschiedener Molecule die multiplen und die gemischten Inpen, aber eine Vereinigung von mehreren Moleculen der Typen könne nur dann stattfinden, wenn durch bas Eintreten eines mehratomigen Radicals an die Stelle von 2 ober 3 Atomen Wasserstoff eine Ursache bes Zusammenhaltes gegeben sei. Daran, was er als Radical auffasse (vgl. S. 799), anknüpfend, entwickelte Mekulé weiter, daß die Ratur und besonders die Basicität der bei bestimmten Reactionen unzersetzt bleibenden Reste (Radicale) von Verbindungen wesentlich bedingt sei durch die

Unzahl ber in ber angewandten Verbindung neben bem Radical enthaltenen, in demischen Eigenschaften stark differirenden Atome : baß eine Substanz z. B. bei bem Gehalt an Einem solchen ein= atomigen Atom als Verbindung eines einatomigen, bei dem Ge= halt an zwei berartigen Atomen als Verbindung eines zweis atomigen Radicals erscheinen werbe; hier wurde hervorgehoben, baß die einfachste Wasserstoffverbindung des vieratomigen Rohlen= stoffatoms, bas Sumpfgas CH4 sich weber wie ein Radical noch wie bie Verbindung eines Radicals verhalte und die Hinstellung bieser Substanz als Methylmasserstoff nur eine schematische sei, bie Substanz CH3 Cl sich bei geeigneten Reactionen wie die Chlorverbindung eines einatomigen Radicals CH3, die Substanz CHCl's wie die Chlorverbindung eines dreiatomigen Radicals verhalte. Für die hier wie Radicale functionirenden Reste war eine Ableitung ihrer s. g. Atomigkeit von der der darin ent= haltenen Elemente auf Grund Deffen, daß das Kohlenstoffatom vieratomig sei, gegeben; für solche Reste, in welchen mehrere Rohlenstoffatome stehen, wurde aber bamals diese Ableitung noch nicht unter Annahme der Bindung dieser Kohlenstoffatome unter einander durch wechselseitige Ausgleichung von Verwandt= schaftseinheiten burchgeführt, sonbern nur — so wie Dies schon vorher geschehen war (vgl. S. 822) — erläutert, daß durch Ver= lust von 1 H aus einem einatomigen Radical ein zweiatomiges, burch Verlust von 2 H ein dreiatomiges entstehe.

In der weiteren Verfolgung der hier dargelegten Ansichten kam nun Kekulé zu der Gestaltung derselben, welche er — zu der vorher schon ausgesprochenen Anerkennung, wie viel von den da entwickelten Vorstellungen nur eine Ausbildung der von Williamson mitgetheilten, von Obling mehr noch ausgesführten, von Gerhardt theilweise adoptirten Ideen sei, jetzt noch einmal die Bemerkung fügend, daß er für einen großen Theil der von ihm zu vertretenden Aussassungen mindestens die Grundgedanken als von den genannten Chemikern und auch von Wurtz getheilt ausehe — 1858 in seiner Abhandlung über die Constitution und die Wetamorphosen der chemischen Verbindunge

und über die Bemifde Ratur des Kohlenkoffs ") jur Kemunis ber Gachgenaffen bradie. Ich gebe nicht mehr barauf ein, barüber ju bendien, wie er bier die demischen Metamorphofen, bie Berbindung und Zerfequng im Allgemeinen, wie er mit Radficht auf bie Gnifiehung i. g. gepaarter Berbindungen die Genwirkung ber Schwefelfaure auf organische Substanzen betrachtete; dieje Betrachtungen gehören bereits zu Demjenigen, mas die Chemie der Gegenwart ausmachend oder noch der Discuision unterworfen nicht mehr Gegenstand bes vorliegenden bistorischen Bersuches sein soll. Auch aus bem bezüglich ber Radicale, der Typen und der rationellen Formeln da Borgebrachten hebe ich nur wenig hervor: wie Retulé ba noch babei beharrte, bag ben f. g. rationellen Formeln, soweit fie auf der Erkenntnig ber demischen Metamorphosen ber Körper beruhen, nicht die Bebeutung von Constitutionssormeln, sondern nur die von Umsetzungsformeln zukomme, und bie Absonderung verschieden großer Atomgruppen als s. g. Rabicale bei bem Schreiben solcher Formeln, je nach ber für eine und bieselbe Substanz auszubruckenden Reaction, und die Beziehung derfelben Substanz auf verschiebene Inpen etwas Dem Entsprechendes sei; wie er als rationelle Formel jede anerkannte, welche gewisse Metamorphosen einer Verbindung ausbrücke, unter den verschiedenen rationellen Formeln diejenige als die rationellste, welche die größte Anzahl von Metamorphosen gleichzeitig ausbrücke, babei aber betonte, daß im Allgemeinen immer die am Weitesten auflösende Formel die Ratur eines Körpers am Vollständigsten ausdrücken werbe. Diese Auflösung in ben Formeln führte Rekulé jest weiter burch, zurückgehend bis auf die elementaren Atome, in bem die Constitution der Radicale und die Natur des Kohlenstoffs behanbelnden Abschnitte seiner Abhandlung. Hier murde die Verknüpfung ber zu einem f. g. zusammengesetzten Rabical vereinigten elementaren Atome, und wie viele Verwandtschaftsein= heiten für die Anlagerung von Anderem noch wirksam sein können,

^{*)} Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. CVI, S. 129.

nach ber Art und ber Anzahl bieser Atome in Betracht gezogen; hier wurde — unter näherer Begründung, daß das Kohlenstoff= atom vieratomig sei und daß man bei Substanzen, welche (in einem s. g. Radical) mehrere Kohlenstoffatome enthalten, eine Bindung ber letteren unter einander und von Anderem an unter Ausgleichung ber ben verschiedenen Atomen zu= stehenben Verwandtschaftseinheiten anzunehmen habe, — nament= lich für Vereinigungen von 2 und mehr Kohlenstoffatomen er= örtert, wie viele Atome eines einatomigen Glementes sie, selbst noch unter einander zusammengehalten, mit sich vereinigen können; hier murbe für bie f. g. einfachen Typen: ben Baffer= und den Ammoniak=Typus nochmals gezeigt, wie das Sauerstoff= atom mit seinen 2, das Stickstoffatom mit seinen 3 Verwandt= schaftseinheiten andere elementare Atome und aus solchen be= stehende Gruppen zusammenhalte und auf diese Art kohlenstoffhaltige Atomgruppen unter sich und mit anderen Atomen nur indirect in Verband gebracht seien. Wenn für sehr viele orga= nische Verbindungen — so meinte ba Rekulé — die einfachste, auf der Ausgleichung von je nur Giner Verwandtschaftseinheit beruhenbe Bindung der Kohlenstoffatome angenommen werden tonne, so sei für andere, eine größere Anzahl von Kohlenstoff= atomen in ihrem Molecul enthaltenbe Verbindungen eine bichtere Aneinanberlagerung jener Atome anzunehmen; ber Gebanke, baß bie Atome bes nämlichen mehratomigen Elementes burch Aus= gleichung von mehr als nur je Giner Verwandtschaftseinheit zu= sammenhängen können, war bamit ausgesprochen.

lleber die Erfassung solcher Gedanken, wie die soeben her= vorgehobenen, hatte ich hier noch zu berichten; nicht mehr beab= sichtige ich Dies für die weitere Entwickelung und Anwendung berselben, nicht einmal mehr bezüglich des in der jetzt bespro= chenen Abhandlung von Kekulé selbst sonst noch Gedotenen. Aber Das habe ich hier noch anzuführen, daß zu einem Theile ber von Kekulé 1858 gewonnenen Gesichtspunkte damals auch Couper gelangte. In der sehr bald nach dem Erscheinen dieser Abhandlung Kekulé's veröffentlichten Darlegung einer neuen

chemischen Theorie *) bestritt Couper, daß die Beziehung der verschiebenen Verbindungen auf Typen nach der von Gerhardt versuchten Art den an eine Theorie zu stellenden Anforderungen entspreche, und als das Nichtigere betrachtete er es, für die Glemente selbst zu erkennen, welche Kräfte und welche Gigenschaften ihnen zustehen, und baraus die Constitution ber aus ber Bereinigung der Elemente hervorgehenden Verbindungen abzuleiten. In zweierlei verschiedenen Weisen außere sich Das, mas man als chemische Verwandtschaft ber Glemente bezeichne: als Wahlverwandtschaft bei dem Zustandekommen von Verbindungen eines Elementes mit anderen, und als Gradverwandtschaft in ben Verhältnissen, nach welchen ein Element mit anderen sich vereinige; ein Element könne nur Ginen Grab ber Verwandtschaft besitzen (b. h. ein kleinstes Theilchen des Elementes könne sich nur nach Ginem Aequivalentverhältniß mit Unberem vereinigen), aber auch mehrere, und Dies sei im Allgemeinen ber Fall. Speciell für ben Kohlenstoff erörterte Couper, welche Grabverwandtschaft bemselben zukomme. Während er für ben Sauerstoff noch das Atomgewicht durch 0=8 für H=1 ausgedrückt ansah (auf die von ihm für diese Ansicht vorgebrachten Gründe kann ich hier nicht eingehen), nahm er, wenn er auch theilweise noch C = 6 sepend die Formeln von kohlenstoffhaltigen Verbindungen schrieb, doch schließlich C=12 als die kleinste und nicht weiter theilbare Menge von Kohlenstoff an, die in Verbindungen bes letteren enthalten sei. Für diese Menge Kohlenstoff außere sich die gradweise Verwandtschaft dieses Glementes nach ben Verhältnissen CO2 (im Rohlenornd) und CO4 (in der Kohlensäure); die angegebene Menge Kohlenstoff verbinde sich nur mit geraden Anzahlen von Nequivalenten anderer Elemente, und mit 4 Nequivalenten als ber größten, ober 4 sei bas höchste bem Roblenstoffatom beizulegende Verbindungsvermögen. Die Kohlenstoff= atome seien aber auch fähig — und Dies hob Couper als

^{*)} Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XLVI, p. 1157; Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. CX, S. 46. Ausführlicher Annal. de chim. et de phys., 3. série, T. LIII, p. 469.

etwas vorher noch nicht Ausgesprochenes hervor —, sich unter einander zu vereinigen. Aus diesen beiden Eigenthümlichkeiten bes Kohlenstoffs lasse sich Alles, was die organische Chemie Charakteristisches zeige, erklären. In welcher Weise in den Moslecülen organischer Verbindungen die elementaren Atome unter Ausgleichung des ihnen zustehenden Verbindungsvermögens an einander gedunden seien, suchte Couper darauf hin zu erfassen; wesentlich auch darauf hin, daß in diesen Verbindungen von dem Sauerstoff immer 2 Atome, O=8, deren jedem das Verdinsdungsvermögen = 2 zukomme, mit einander unter Ausgleichung je der Hälfte kes letzteren enthalten seien (was so von Couper als O² in Betracht genommen wurde, entsprach mithin Einem, mit zwei Verwandtschaftseinheiten ausgestatteten Sauerstoffatom O=16). Die Formeln, durch welche Couper seine hierauf bezüglichen Vorstellungen ausdrückte: $C \begin{Bmatrix} O-OH \\ H^2 \end{Bmatrix}$ 3. B. für den

säure u. s. w.: sie waren bereits solche, wie sie als s. g. Structur= formeln weiter zu entwickeln und fester zu begründen viele Che= miker nachher als eine der ihrer Wissenschaft vorzugsweise ge= stellten Aufgaben betrachteten, viele jest es thun.

Noch einmal lenkte die Chemie in die so oft betretene, so oft als doch zu Nichts führend wieder verlassene Bahn ein: nach der Renntniß, wie die elementaren Utome in den kleinsten Theilchen der Verbindungen geordnet seien, hinzustreben. Theilzweise mit stärkerem Vertrauen, daß etwas wirklich der Wahrheit Entsprechendes gefunden und angegeben werden könne, theilweise schückterner und mit ausdrücklicher Verwahrung, daß eigentliche Constitutionsformeln immerhin nicht auf Grund der chemischen Untersuchung der Körper für diese ermittelt werden können, ging man an das Werk, bei dessen Weiterführung Vielen, und rasch, das Vertrauen doch wuchs. Der Unvollkommenheit des Hülfs-

mittels, die Lagerung der Atome innerhalb des Molecules einer Berbindung in einer Gbene zu veranschaulichen, war Ketule sich ebenso vollkommen bewußt, als er von 1859 an *) wieber graphische Formeln in Gebrauch nahm, um die Beziehungen ber sich gegenseitig bindenden Atome erkennen zu lassen, wie es fruhere Chemiker gewesen waren, die von dieser durch Dalton (vgl. S. 298) zur Angabe ber Zusammensetzung ber kleinsten Theilchen von Verbindungen eingeführten Verbeutlichungsweise Anwendung gemacht hatten: wie u.A. Mitscherlich, welcher um 1830 **) an sie erinnert, wie Berzelius, welcher nach= her ***) sich ihrer bebient, wie Gerhardt, welcher noch spater †) sie benutt hatte (auch bei den Früheren, mag hier noch bemerkt werben, war eine Abgrenzung ber etwa angenommenen näheren Bestandtheile in keiner ber für die verschiedenen Verbin= bungen gegebenen graphischen Formeln ersichtlich gemacht wor= den). Ohne daß bas Streben, in solcher Weise sich über die gegenseitige Bindung ter in dem Molecul einer Verbindung enthaltenen Atome klarere Vorstellung zu verschaffen und derselben Ausbruck zu geben, Speculationen barüber ausschloß, wie biese Atome im Raume zu einander geordnet seien, und weiter zu gehen in letterer Richtung, als es nach vereinzelt sich zeigenbem Vorgehen Früherer (auch von Berzelius, vgl. S. 590) 2. Gmelin 1847 ++) bei seinen dahin zielenden Bemühungen er= reichbar gewesen mar, — schon bei ber Beschränkung auf ein so unvollkommenes Hülfsmittel, wie bas eben erwähnte von vorn= herein zu beurtheilen mar, sührte jenes Streben zu ben erheb= lichsten Resultaten und leistete bieses Hulfsmittel bie ersprieß=

^{*)} Lehrbuch b. organ. Chemie, Bb. I, S. 160 ff., namentlich S. 174 u. 522 f.

^{**)} In seinem Lehrbuch b. Chem. (in b. 3. Auflage Bb. I, S. 368).

^{***)} In d. XV. Jahrgang seines Jahresberichtes (f. 1834), S. 249 und in d. 3. Ausl. seines Lehrbuchs d. Chem., Bd. VI, S. 17.

^{†)} In seinem Précis de chim. org. (Bb. I, S. 15 ber beutschen Uebersetung).

^{††)} Handbuch b. organ. Chem., Bb. I, S. 27 ff.

Welchen Sinn eigentlich für weniger zusam= lichsten Dienste. mengesetzte Verbindungen die Beziehung berselben auf gewisse Typen habe, mar schon vorher, bei ber Ableitung ber s. g. ein= fachen Typen aus den Valenzen der elementaren Atome als noth= wendiger einfachster Verbindungsformen, erkannt worden; es trat Dies jest auch für complicirter zusammengesetzte Verbindungen anschaulicher hervor, und daß bie Beziehung ber nämlichen sol= chen Substanz einmal auf einen, bann auf einen anderen Typus ber Betrachtung bes Moleculs einmal von bieser, bann von jener Seite: so daß Ein ober baß ein anderes Atom gleichsam in ben Vorbergrund gestellt sei, entspreche. Die Beachtung, wie ge= wisse, mit bestimmten Valenzen begabte elementare Atome inner= halb eines von ihnen gebildeten Molecules diese Valenzen in verschiedener Weise zur Ausgleichung bringen können, leitete zu einer fast burchweg genügenben Deutung ber Metamerien; bie Beachtung, in welcher Weise diese Ausgleichung statthabe, verfprach auch Anhaltspunkte für eine mit ber neuen Vorstellung verträgliche Erklärung Dessen, mas vorher als für die Bezieh= ung jeber Verbindung auf Ginen Typus, für die Unterschei= bung intraradicaler und extraradicaler Atome in dem Molecul einer complicirter zusammengesetzten Verbindung sprechend betrachtet werben konnte (vgl. S. 800). Nicht mehr als abgeschlossene Theile eines größeren Ganzen aber boch noch als charakteristische Partien eines zusammenhängenben Ganzen wurden jetzt bie s. g. Rabicale aufgefaßt, und für Das, was sie an Valenz zeigen, ergab sich befriedigende Erklärung: aus ber ungleichen Art ber Bindung bald auch für die verschiebenen Valenzen aus den nämlichen Atomen bestehenber Rabicale in solchen Fällen, bie noch kurz vorher (vgl. S. 820 f.) als solche bagestanden hatten, bezüglich welcher man sich eine bestimmte Rechenschaft nicht geben Wie nach allen diesen Richtungen von ben Chemikern, beren Namen bei ber Berichterstattung über die allmälige Gestaltung ber neuen Lehre bereits zu nennen waren, von But= lerow und Erlenmener, von vielen Anderen weiter vorge= gangen wurde in ber Deutung ber Constitution ber Berbindun= Ropp, Entwidelung ber Chemie. 53

wie bafür, bas Verhalten gewisser Atome in bestimmter Weise (bezüglich ber Ersepung burch Anderes z. B.) zu begreifen, bie Stellung berselben zu gewissen anderen Atomen im Molecul schärfer in Betracht gezogen murbe, wie für einzelne Classen von Verbindungen die für andere als in vielen Källen noch ausreichend beurtheilte Beziehung auf die vorher gebrauchlich gewesenen Typen gang verlassen und eine neue Art ber Gruppir= ung ber Atome ober selbst schon zusammengesetzter Theile bes Moleculs in diesem angenommen worden ist, wie die jest wohl von den meisten Chemikern als Grundlage ihrer Speculationen benutte Vorstellung nach allen Seiten hin Erweiterung und Ausbildung erfuhr, aber auch bei Diesen in Betreff einzelner und selbst fundamentaler Punkte Meinungsverschiedenheiten vorhanden sind, und wie neben ihr noch andere Betrachtungsarten: von neueren namentlich noch die von Kolbe vertretene sich nütlich erweisen und fur die Ausführung wichtigster Untersudungen ben Leitfaben, für die Darlegung ber Resultate die Ausbrucksform abgeben, - alles Dieses, vieles Anderes, bamit eng Verknüpftes zu besprechen murbe den Versuch, über die Vergangenheit der Chemie und die Vorbereitung bes jetigen Zustandes der letzteren zu berichten, mit Recht dem Vorwurf aussetzen, daß er übergreife in Erörterungen, welche jett einem Lehrbuche zukommen. Die Grenze ist erreicht, bis zu welcher ich in diesem geschichtlichen Berichte geben barf.

In mehrsacher Beziehung unvollständig ist allerdings dieser Versuch geblieben; auf Manches, was auch das jett im Allgemeinen geltende System der Chemie herbeizusühren beitrug, konnte oft nur sehr kurz, konnte manchmal gar nicht eingegangen werden, wenn ich vermeiden wollte, die mir gesteckten Schranken allzuweit zu überschreiten und für das, wie ich glaube, Wesentslichste Raum zu gewinnen. Manches hier aussührlicher Dargeslegte erscheint vielleicht in Zukunst gegenüber der dann sich erzgebenden Gestaltung des herrschenden Systemes als überstüssig breit behandelt; für Manches, was dann als Wichtiges jett schon vorbereitend zu betrachten sein mag, wird man eine genüs

genbe Beachtung besselben zu vermissen haben. Ich konnte nur mit Rücksicht barauf, mas in ber gegenwärtigen Zeit vorzugs= weise anerkannte Lehren sind, zu schildern versuchen, wie und auf Grund welcher vorausgegangenen sie sich ausbilbeten. Lücken der Schilberung, welche selbst mir ersichtlich sind, kann ich hier nicht mehr auszufüllen versuchen, ohne bas Bilb selbst noch unsymmetrischer werben zu lassen, welches richtig gezeichnet vorzulegen ich bestrebt war (und auch in Beziehung hierauf verkenne ich nicht die Schwierigkeit der Aufgabe und die Un= sicherheit, in welchem Maße ihr genügt sein möge; kann boch bafür schon von Ginfluß sein, daß wir dem zulett Darzustellenden noch zu nahe stehen: in Wirklichkeit parallele Richtungen uns nicht als solche erscheinen, in Wirklichkeit auseinandergehende als dem= selben Ziele zustrebenbe). Nur für Eines, mas noch ber von uns überblickten Zeit angehört, darf ich nicht unterlassen, eine Vervollständigung des auf den vorhergehenden Bogen Enthaltenen noch zu geben; es betrifft Dies bie Frage, welche relative Gewichte als Atomgewichte ben verschiedenen Glementen beizulegen seien.

Es lag eine lange Zeit zwischen ber Aufstellung ber Ansicht (vgl. S. 348 ff.), daß für unzerlegbare Körper man zu untersscheiden habe die Theilchen, auf beren Anzahl und Abstand bei ihnen wie bei allen Körpern für den gaßförmigen Zustand dersselben die Größe des erfüllten Raumes beruhe, und die noch kleineren Theilchen, aus welchen sich die ersteren zusammensehen,— es lag eine lange Zeit zwischen der Aufstellung dieser Anssicht und der Anerkennung derselben: der Unterscheidung zwisschen den Woleculars und den Atomgewichten der Elemente dei einer größeren Zahl von Chemikern. Darauf, wie man die letzteren Gewichte anzunehmen habe, übte die Anerkennung, daß eine solche Unterscheidung zu machen sei, Einssluß auß; wir sind jetzt daran gewohnt, als Grundlage für die Ermittelung der Atomsgewichte einer Anzahl wichtigster Elemente anzusehen die Festsstellung der Woleculargewichte sie enthaltender Substanzen

und die der Zusammensetzung dieser Gewichte. Aber nicht un= mittelbar aus der weiteren Ausbildung jener Speculation Avogabro's ging die Annahme ber jest biesen Glementen beigelegten Atomgewichte hervor; wir hatten von S. 721 an zu verfolgen, wie die Ansicht begründet wurde, dem Atomgewicht des Wasserstoffs = 1 und benen ber Metalle, so wie diese Gewichte wesentlich auf Grund ber Betrachtung von Aequivalentsverhält= nissen angenommen wurden (Ca = 20, K = 39, Pb = 103.5, Ag = 108 u. s. w. für H = 1), gegenüber sei das des Kohlenstoffs C=12, das des Sauerstoffs O=16, das des Schwefels S = 32: seien die letteren doppelt so groß anzunehmen, als Dies um 1840 Seitens ber Chemiker im Allgemeinen geschah. Gerabe in Bezug auf die als den Metallen zukommend betrachteten Atom= gewichte hatten biese Neuerungen Bebeutung, enthielten sie me-Die ersteren Atomgewichte wurden auch von sentlich Neues. Denen, welche biese Neuerungen zur Geltung zu bringen suchten, und sie für berechtigte hielten, beibehalten; noch 1856*) sprach Gerhardt aus: um von der von ihm als die richtigere ge= brauchten Notation zu ber vorher gebräuchlichen überzugehen, habe man nur die in einer Formel stehende Anzahl von Zei= chen= (Atom=) Gewichten für Kohlenstoff und Sauerstoff (Schwefel und Selen) zu verdoppeln, ohne an die auf Wasserstoff, Stidstoff, Phosphor, die Metalle, Chlor, Brom, Job und Fluor bezüglichen zu rühren.

Diese Zeichengewichte für die Metalle — sie waren im Wesentlichen die S. 422 angegebenen und zu einem kleineren Theile soeben noch einmal in Erinnerung gebrachten — waren, jetzt gegenüber 1 Gew.=Th. Wasserstoff auch im Allgemeinen als die Aequivalentgewichte angebend, gewöhnlich in dem Sinn von Atomgewichten genommen. Eine Abänderung derselben war durch Solche, welche sich vorzugsweise auf dem Gediete der Chemie Autorität verschafft hatten oder mit bedeutenden dahin einschlagenden Untersuchungen vortraten, kaum versucht. Ziemlich

^{*)} Traité de chim. org., T. IV, p. 561.

vereinzelt stand 1852, als Frankland seine Untersuchungen über eine neue Reihe metallhaltiger organischer Verbindungen (vgl. S. 773 ff.) veröffentlichte, die hier von ihm gemachte Unnahme für das Atomgewicht des Quecksilbers: Hg = 200 und nicht mehr =100, ba, und meines Wissens wurden bamals keine Gründe für diese Neuerung bargelegt; aber an die bisher angenommenen Atomgewichte ber anderen Metalle rührte auch Frankland zu jener Zeit nicht. Diese wurden noch beibehalten, auch noch bas (=32,5 gesetzte) bes Zinks bann bei Denen, welche als richti= gere Formel bes Wassers H2O (O=16 für H=1) betrachteten, obgleich Frankland bei ber Fortsetzung jener Untersuchungen 1855*) es hervorhob, daß das Zinkäthyl sich bezüglich seiner Zu= sammensetzung für ben bampfformigen Zustand bem Wasser an die Seite zu stellen scheine, als aus 2 Vol. Aethylgas und 1 Vol. Zinkbampf bestehend zu betrachten sei. Dem Zink blieb noch sein früheres Atomgewicht und sein Atom wurde als einwerthig angesehen: als nur Ginen Punkt ber demischen Anziehung besitzend, wie sich Frankland ba ausbrückte. **)

Ohne baß von einer Erwägung in letterer Richtung irgend hätte die Rebe sein können, war indessen schon früher für einzelne Wetalle eine Abanderung der ihnen beigelegten Atomzewichte vorgeschlagen worden: um gewisser Beziehungen willen, die als zwischen den Atomgewichten und einer physikalischen Sigenschaft statthabend erkannt waren. Weniger kommt uns hier in Betracht, zu welchen Folgerungen um 1830 die Berückzsichtigung der Dampflichte z. B. für das Quecksilber (vgl. S. 426 f.) zu führen schien; mehr, was die Bekanntschaft mit der Beziehung zwischen den Atomgewichten der Elemente und den spec. Wärmen der letteren für den starren Zustand veranzlaßte. Gleich bei der Mittheilung ihrer Entbeckung, 1819 (vgl. S. 394 f.), sprachen sich Dulong und Petit bahin aus, das

^{*)} Philosophical Transactions f. 1855; Ann. d. Chem. u. Pharm., Bb. XCV, S. 40 f.

^{**)} Am letteren Orte, S. 53.

Atomgewicht bes Gilbers fei bem ber anderen Metalle gegenüber auf die Halfte der bamals von Bielen, bald fast von Allen an= genommenen Bahl, auf 54 herabzuseten; ber Borschlag fand inbessen bei ben Chemikern keine Zustimmung. Ihn unterftuste später, 1833, wieber H. Rose, welcher barauf aufmerksam machte, bag biese Menge Gilber es ist, welche 31,7 Gew. Th. ober 1 At. Gewicht Kupfer nach bamaliger Annahme isomorph zu ersețen vermag; was für bas abgeänderte Atomgewicht bes Gilbers spreche, murbe nun auch von Bergelius nicht vertannt, aber auch nicht, bag wiederum ben Jomorphismus betreffende Thatsachen bann auch Grund bafür abgeben murben, bas bamals angenommene Atomgewicht bes Natriums gleichfalls zu halbiren, mas für gemisse Berbinbungen des letteren Metalles bie Beilegung unwahrscheinlicher Formeln bedinge *). Für das von Dulong und Petit als das richtigere angesehene Atom= gewicht bes Gilbers erklarte sich 1840 **) wieber Regnault, wieberum auf Grund ber spec. Warme, für beren Beziehung gu bem Atomgewicht bei ben unzerlegbaren Körpern seine Untersuchungen einen großen Theil ber in Betreff bes Dulong-Petit'schen Gesetzes noch vorhandenen Ausnahmen beseitigten; und daß auch die Atomgewichte bes Kaliums und bes Natriums nur halb so groß zu setzen seien, als man sie bisher gegenüber benen des Calciums ober bes Zinks u. a. und im Aequivaleng= Verhältniß aller dieser Metalle angenommen hatte, betrachtete er 1841 ***) als baraus hervorgehend, bag nur bei Zuerkennung bieser abgeänderten Atomgewichte an die Alkalimetalle für die Verbindungen derselben im Vergleiche mit den entsprechenden anderer Metalle bie von Neumann (vgl. S. 637) aufgefunbene, von Regnault selbst in weiterem Umfange bestätigte Regelmäßigkeit zutreffe.

Es ist kaum nöthig, noch zu bemerken, baß, was in ber

^{*)} Bgl. Berzelius' Jahresber., XIV. Jahrg (f. 1833), S. 123 f.

^{**)} Annales de chim. et de phys., 2. série, T. LXXIII, p. 69.

^{***)} Annales de chim. et de phys., 3. série, T. I, p. 191 ss.

folgenden Zeit über die spec. Wärme der Alkalimetalle und der Verbindungen derselben gefunden wurde, mit dem betreffs der Beziehungen dieser physikalischen Eigenschaft zu ben Atom= gewichten, bez.=w. ber atomistischen Zusammensetzung Erkannten bann in Uebereinstimmung stand, wenn jenen Metallen — nach bamaliger Ausbrucksweise und im Vergleiche zu den meisten an= beren Metallen — halb so große Atomgewichte als Aequivalent= gewichte beigelegt wurden; Regnault selbst hob Dies, und welche Gründe sonst noch den von ihm gemachten Vorschlag unterstützen, namentlich noch einmal 1849*) hervor. Doch fand bie von biesem Forscher befürwortete Abanderung der Atom= gewichte bes Silbers und ber Alkalimetalle — für die wichtigeren anderen Elemente behielt Regnault die von Berzelius an= genommenen Atomgewichte (vgl. S. 422) bei ober außerte er sich boch in Hinsicht auf etwa noch vorzunehmenbe Vertauschun= gen ber bisher üblichen mit anberen Zahlen nur in weniger bestimmter Weise — bei ben Chemikern im Allgemeinen keine Zustimmung; kamen die so abgeänderten Atomgewichte auch in einer ober der anderen chemischen Abhandlung gebraucht vor, so mur= ben doch die bisher angenommenen von weitaus ben Meisten noch beibehalten, als besser einen Ausbruck für demische Ana= logien, durch ähnliche Formeln für ähnliche Berbindungen ge= während. — Auch als die Revision der den Elementen zuzuschreibenben Atomgewichte nach anberer Richtung, burch Ger= harbt (vgl. S. 721 ff.) eingeleitet, etwas mehr Beachtung ge= mann, blieben die Metalle überhaupt davon unberührt; Atomgewichte ber Metalle Mengen von ihnen anzunehmen, welche mit ber als Atomgewicht bes Wasserstoffs ben Ausgangspunkt abgebenden Menge des letzteren Elementes äquivalent seien, war 1843 die Grundlage für Gerhardt's Formulirung der Me= tallverbindungen (vgl. S. 725), dann auch für das s. g. Geset ber paaren Atomzahlen, wie es von Laurent (vgl. S. 727) hingestellt murde; und baran, wie der Erstere über die Atom=

^{*)} Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XXVI, p. 261.

gewichte ber Metalle noch 1856 bachte, hatte ich vorhin (S. 834) schon zu erinnern.

Dazu, andere Unsichten über biesen Gegenstand als die richtigeren beurtheilen zu lassen, gab 1858 Cannizzaro burch bie bamals von ihm veröffentlichten Betrachtungen *) Anstoß. bie von Avogabro und nachher von Ampère entwickelten Vorstellungen (vgl. S. 349 ff.) anknupfenb legte Cannizzaro die Unterscheidung der Moleculargewichte und der Atomgewichte **) klarer bar, und in ber seitbem uns geläufigen Beise leitete er aus ber Kenntniß der Größe und ber Zusammensetzung für die Moleculargewichte flüchtiger Substanzen bie ber Atomgewichte für bie barin enthaltenen Elemente ab. Aber für andere Elemente und namentlich für die Metalle brachte er zudem in Anwendung, mas sich aus ber spec. Wärme berselben und ihrer Verbindungen bezüglich ber ben letzteren zuzuschreibenben atomistischen Formeln und der den ersteren beizulegenden Atomgewichte folgern lasse. Ram er hier einerseits, für nicht metallische Substanzen, zu ber Bestätigung, daß dem Atomgewicht des Wasserstoffs = 1 oder bem bes Chlors = 35,5 gegenüber bas bes Sauerstoffs = 16, bas bes Kohlenstoffs = 12 — so wie Gerhardt sie abgeleitet hatte - zu setzen sei, außerdem zu dem jetzt noch angenommenen Atomgewicht bes Siliciums (Si = 28) und für andere solche Elemente zu ben bereits ihnen gegebenen Atomgewichten, so gelangte er andererseits zu bem Resultate, unter Beibehaltung ber bem Silber und ben Alkalimetallen bisher beigelegten Atomgewichte seien die vieler anderer Metalle boppelt so groß zu setzen, als Dies bisher meist ober burchgängig geschehen mar: neben Ag = 108, K = 39 u. s. w. ergeben sich Hg = 200, Zn = 66, Cu = 63, Pb = 207, Fe = 56, Ba = 137, Sn = 117, Pt = 19711. s. w. als die richtigen Atomgewichtszahlen. Da wurde ver-

^{*)} Sunto di un corso di filosofia chimica, fatto nella R. Università di Genova; im Nuovo Cimento, Vol. VII, p. 321.

^{**)} Das Lettere besonders auch in seinen Lezioni sulla teoria atomica, satte nella R. Università di Genova, in der Liguria Medica, 1858, Nr. 5 u. 6.

vollständigt, da zum großen Theile neu begründet, was wir jest über die Zusammensetzung der Molecule verschiedener Elemente aus Atomen und über die Eristenz mehratomiger Metalle lehren: ba in ersterer Beziehung unter Erweiterung früherer Ansichten (vgl. S. 729), daß bei einzelnen Elementen bas Moleculargewicht eben so groß als bas Atomgewicht, bei anderen boppelt so groß, bei noch anderen als in wiederum anderen Verhältnissen stehend anzunehmen sei. Da wurde unsere Wissenschaft mit Auffassun= gen bereichert, beren weiterer Ausbau die Chemiker in hier nicht mehr zu verfolgender Weise so vielfach beschäftigt hat und noch beschäftigt. Zwar nicht augenblicklich murbe ben von Can= nizzaro als nothwendig erkannten Abanberungen bis bahin angenommener Atomgewichte Seitens Solcher, die um jene Zeit schon leitenben Einfluß auf die Ausbildung der Chemie aus= übten, zugestimmt: Rekulé z. B. gab 1859 bei bem Be= ginne ber Veröffentlichung seines Lehrbuches ber organischen Chemie *) als Atomgewichte ber basenbilbenben Metalle überhaupt noch die Aequivalentgewichte berselben; aber gerade das eben= genannte Werk läßt erseben **), wie rasch bann solche Betrach= tungen, wie die von Cannizzaro vorgebrachten, sich geltenb machten.

^{*)} Bb. I, S. 100; vgl. da noch u. A. S. 102 (Cu), 104 (Hg), 106 (Ba).

^{**)} Daselbst von S. 124 (Hg) an; vgl. dann namentlich S. 424 s., 492, 497, 504, 513.

Soluß.

Es ist eine lange Zeit, für welche wir die Aufeinanderfolge allgemeinerer Ansichten und die Vorbereitung und Begründung der jett geltenden Lehren betrachtet haben. Was der jüngsten Generation wie Selbstverständliches bargeboten und von ihr wie im Spiele gelernt wird, saben wir vorausgegangene Generationen in mühsamster Arbeit ber Wissenschaft als bleibenbe Was die Eine Zeit als wichtige und Wahrheiten erwerben. vermeintlich für immer festgestellte Erkenntniß begrüßte, hat oft eine folgende als Täuschung beurtheilt, als Jrrthum verworfen; an die Stelle vorher herrschender Vorstellungen wurden neue gesetzt, und diese nachher wiederum mit anderen vertauscht. Die Chemie hat ihre Systeme, ihre Ausichten barüber, was an Erkenntniß für sie erreichbar sei und nach was sie zu streben habe, oft und rasch gewechselt: innerhalb kurzerer Zeiträume öftere und raschere Umgestaltungen ihrer Grundlehren erfahren, Dies für andere Zweige ber wissenschaftlichen Forschung innerhalb ungleich längerer Zeiträume ber Fall war; Dem entsprechend, daß für die Chemie die Bereicherung des Wissens, schon so weit es Thatsächliches betrifft, minbestens eine relativ beträchtlichere mar. — Zu jeder Zeit blickte man mehr auf Das, was der nächst vorausgegangenen gegenüber sich geandert hatte, als auf Das, mas bieser ober einer noch früheren Zeit bereits angehörig gewesen und beibehalten ober wieder vorgebracht mar. Größere Gegensätze ergeben sich bann, als für ben Gesammt=

Charakter ber Chemie zu ber einen und ber anderen Zeit Wirklichkeit da waren; und in stärkerem Contraste stehen oft bie zu Einer Zeit für richtig gehaltenen Auffassungen mit den unmittelbar vorausgegangenen, von den ersteren überwundenen, als mit noch früher geltend gewesenen, die aber dauernde Geltung nicht sich zu bewahren vermocht hatten. Der, welcher außer bem Hente nur bas Gestern unserer Wissenschaft kennt unb heute Lehren kräftig sich entwickeln sieht, die gestern noch nicht wahrznehmen waren, und Nichts mehr von solchen, welche ba noch bas ganze Gebiet ber Wissenschaft beherrschten: Der könnte wohl glauben, ganz neue Betrachtungsweisen seien jest empor= gesprossen auf einem Boben, auf welchem die vor ihnen ba vor= handen gewesenen radical beseitigt worden seien. Aber wer sich weiter zurück und baran erinnert, welche Betrachtungsweisen vorher schon auf biesem Boben in Kraft gestanden hatten: Der ist sich auch darüber nicht in Zweifel, wie viele von den an= scheinenb ganz selbstständig nen erwachsenen aus ben lebensfähig gebliebenen Wurzelstöcken früher umgeworfener wieder hervor= gekommen sind, unter Bedingungen, die einer nochmaligen Ent= wickelung, und jetzt einer etwas anderen Entwickelung als vorher, gunftig waren.

Wie rasch auch ber Wechsel ber Theorien, ber Ansichten bes züglich bes Anzustrebenden und Erforscharen in der Chemie sich bis in unsere Zeit vollzogen hat: die Continuität in der Aussbildung aller Auffassungen tritt um so beutlicher hervor, je vollständiger man sich damit, wie sie zu verschiedenen Zeiten waren, vertraut macht. Wohl suchte die Chemie in einzelnen Stadien ihrer Entwickelung nach Richtungen aufzusteigen, welche später nicht beibehalten wurden, und Stusen der Betrachtung glaubte sie erstiegen zu haben, welche Ausgangspunkte für noch weitere Erhebung in der Erkenntniß seien und die sich als solche nicht bewährt haben. Aber Grundsteine der Betrachtung wursden andererseits auch gelegt, auf welche immer wieder zurückzukommen und die als etwas Wesentliches begründend anzuerskennen der Ausbau des chemischen Lehrgebäudes benöthigte, wenn

es auch eine Zeit lang schien, bag benselben hierfur bie urfprunglich ihnen zugetraute Festigkeit abgehe; anders geformt und in ihrer Bedeutung für das vervollständigte Gebäude anders beurtheilt, als zuerst, konnten sie allerbings später in biesem ba: Neben Solchem, bas seit lange ununterbrochen in ber stehen. theoretischen Chemie Geltung hat und trop ungleicher Bürdig= ung bezüglich seiner Nothwendigkeit boch im Ganzen immer mehr ber Gegenstand möglichster Vervollkommnung als wirksamer Bestreitung war, wie z. B. die atomistische Theorie als die Erklärung der Vereinigung der Körper nach bestimmten Proportionen gewährend, sehen wir Anderes, mas frühe vorgebracht lange ganz vernachlässigt blieb und erft spat wieber aufgenommen wurde aber bann vollen Einfluß ausübte, wie z. B. — in nächster Verknüpfung mit bem eben in Erinnerung gebrachten Beispiele stehend — die Avogabro'sche Lehre. Wenn die Chemie mehr und mehr sich ber eigentlich ihr gestellten Aufgabe bewußt geworben ist: bie Verschiedenheit ber Körper aus ber Verschiedenheit der Zusammensetzung der letzteren zu erklären: wie oft hat sie in der Verfolgung dieser Aufgabe sich zugetraut, wie oft bazwischen hat sie baran verzweifelt, bis auf bas Lette bezüglich ber Zusammensetzung zurückgehen und Etwas über bie Art der Zusammenfügung der Atome in einem kleinsten Theilchen einer zusammengesetten Substanz erschließen zu können. Wie wechselnd — bald mit größerer und bald mit geringerer Zuversicht vorgebracht, bald vertrauensvoll behauptet und bald in der entschiedensten Weise bestritten — standen einzelne Lehren: bie von ben zusammengesetzten Rabicalen ober bie von ber Substitution z. B., da; die lettere hat sich erhalten, und bezüglich folder Atomgruppen, wie des Cyans ober bes Benzopls ober bes Aethyls, ist man über bas Läugnen, baß sie als charakteristische Bestandtheile in den nach ihnen benannten Verbindungen existiren, hinaus zu der Erforschung gekommen, wie sie barin existiren: wie sie selbst zusammengefügt, wie sie mit Dem sie Begleitenben zusammengefügt sind.

Gerade für solche Lehren, welche von dauernder oder wieder.

kehrender Bedeutung für die Chemie gewesen sind, glaubte ich in bem vorliegenden Versuch eingehender barlegen zu sollen, wie sie aufkamen, wie sie zu Geltung gebracht wurden und wie sie bestritten und zeitweise burch andere mehr ober weniger Wie oft traten uns hier frühe schon vor= verbrängt waren. gebrachte Bemerkungen entgegen, beren Tragweite ber sie Aussprechenbe noch nicht bemaß und noch nicht bemessen konnte und beren Aeußerung uns jest wie eine Verkündigung ber Erfassung eines wichtigen Begriffes basteht, — wie oft hatten wir hier zunächst gleichsam nur hingeworfene Gebankenkörner zu beachten, die uns später als Theile einer fundamental gewordenen Lehre wieber ersichtlich waren; wie viele zunächst nur ungenügenben Erfolg gewährenbe Anläufe hatten wir zu verfolgen, solche zu= erst ganz vereinzelt vorkommenbe, bann sich mehrenbe Körner zu einem Stein zu vereinigen, welcher, für eine gewisse Zeit menigstens, als tauglich zur Begründung allgemeinerer Betracht= ungen erscheine. Und wie fruchtbar wirkten bann Ansichten, die auf neu erfaßten und selbst noch bestreitbaren Gebanken be= ruhend bei Vielen, wenn gleich nur vorübergehende Zustimmung fanben, auch bei Solchen, die sie bekampften, selbst wenn Diese sich des Einflusses jener Ansichten auf die Ausbildung ihrer eigenen nie bewußt murben.

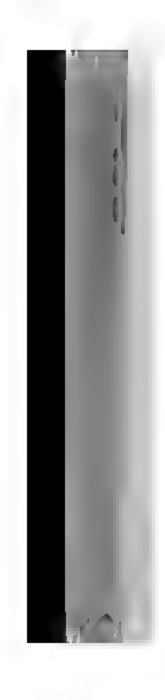
Burückgetreten aus bem Kreise ber jetzt noch Einstuß übensben Vorstellungen sind allerdings auch manche, welche früher als wichtige ober für Viele selbst als maßgebende erschienen: vorzugsweise solche, in welchen der Formalismus vorwaltete. Erhalten und durch die ihnen zu Theil gewordenen Abandersungen und Vervollständigungen gleichsam verjüngt haben sich andere und namentlich solche, welche aus der Berücksichtigung des Realen, aus der Erfassung des thatsächlichen Verhaltens der Körper und dem Bestreben, dem in dieser Richtung Erkannten einen allgemeineren Ausdruck zu geben, hervorgingen. Noch einsmal würde ich, wäre die Anführung von Beispielen nöthig, an die Lehre von den zusammengesetzten Radicalen, dann an die von den mehrbasischen Säuren, an die Substitutions-Theorie

erinnern, aber so zahlreich brangen sich Belege für bas eben Gesagte aus weiter zurückliegender wie aus uns näherer Zeit auf, daß ich hierbei nicht zu verweilen brauche.

Bei bem Streben, Theorien zu geben als Grundlagen für die Zusammenfassung von thatsächlich Constatirtem und als Ausgangspunkte für die Aufsuchung, als Leitfäben für die Anffindung von Thatsächlichem, — Theorien aufzustellen als all: gemeinere Betrachtungen für erfahrungsgemäß Festgestelltes, welche Folgerungen gestatten, die wiederum erfahrungsgemäß zu prüfen seien, — bei biesem Streben hat die Chemie ihren Charakter als Erfahrungswissenschaft sich bewahrt, und ile wird sich ihn auch bei ber Benutung von Vorstellungen, die an sich jeder directen Controle durch Beobachtung ober Versuch unzugänglich sind, bewahren, so lange sie sich bewußt ist, daß diesen Borstellungen nur in jenem Sinne eine Bedeutung zukommt. Jede von den Betrachtungsweisen, welche als s. g. Theorien in der Chemie nachhaltigeren Ginfluß ausgeübt haben, knüpfte an eine erhebliche Vermehrung bes empirischen Wissens an; ber Sturz jeder, vorübergehend herrschend gewesenen Lehre wurde durch weitergehende Beachtung von schon früher Wahrgenommenem, durch Zufügung von neuem empirisch Erkennbarem herbeigeführt.

Noch hat sich für die Chemie keine Theorie ausgebildet, welche von einem bestimmten Princip ausgehend alle Resultate ber Erfahrung als nothwendige Consequenzen aus dem ersteren in genügender Weise abzuleiten versuchen kann. Die Lehren, welche in der Chemie als theoretische bezeichnet werden, sind immer noch nur solche, die ben nach einzelnen Richtungen bin in weiterem ober engerem Umfang von ber praktischen Chemie erlangten Ergebnissen gemäß geformt für diese eine Zusammenfassung gewähren, ober ein Bild bafür, wie man biese als unter sich in Zusammenhang stehend benken könne. Für die Bezieh: ungen zwischen mehreren Thatsachen wird ein Ausbruck gegeben, ber sich bewähren kann für den Anschluß neu entbeckter selbst vorauszusehender an bereits festgestellte. Innerhalb jeder Abtheilung der Chemie kann noch eine neue Thatsache an nich

von großer Wichtigkeit sein, aber für eine Abtheilung ber Chemie vor einer anderen hat jest, was die Auffassung neuer That= sachen und die Entwirrung von vorher Zusammengeworfenem betrifft, vorzugsweise nach Dem, was für die Beziehungen zu anderen Thatsachen daraus hervorgeht, ober nach der gewöhn= lichen Sprachweise unter bem theoretischen Gesichtspunkt, In= Etwas unsymmetrisch hat sich in so fern die Chemie teresse. jett entwickelt, wie auch in der Hinsicht, daß die für das eine — trot der Gewinnung neuer, die an sich nur künstliche Ab= grenzung ber organischen Chemie von ber unorganischen mehr noch als vorher verwischender Erfahrungen, im Ganzen immer noch von dem anderen geschieden gehaltene — Gebiet unentbehr= lich geworbenen Vorstellungen noch nicht in gleichem Grabe auch auf dem anderen früher herrschend gewesene Vorstellungen und auf ihnen bernhende Ausdrucksweisen entbehrlich zu machen ver= Daß die Chemie bei weiterem Vorschreiten Stand= punkte für noch umfassendere Betrachtungen gewinne, burch welche jett sich gegenüberstehenbe Ansichten ausgeglichen werben, jett nur in gezwungener Weise zu Deutenbes eine einfachere Auffassung erhält, burfen wir hoffen, wenn auch wohl für lange noch nicht auf die Gestaltung bes Systemes der Chemie zu einem als abgeschlossen anzusehenden: als einem so weit in seinen Grundzügen ausgebildeten, daß von der Zukunft nur die Un= wendung und Durchführung berselben in allen einzelnen Partien zu erwarten mare.



Pameuregister.

Agricola, G., 26 Albert der Große 16-19. d'Alembert 91. Ammermüller 445. Ampère 211, 349, 354-357, 424, 460, 473, 475, 492, 516, 550, 563, 565, 633, 721, 729, 838. Anderson 702. Undrews 637, 651. Angström 644. Arago 636. b'Arcet vgl. Darcet. Arfvebson 213, 443, 446. Aristoteles 7-10, 12, 109. Arppe 702. Avogadro 349—354, 357, 424, 633, **720, 834, 838**.

Babo 651. Bacon, Roger, 16, 18, 39. Baeper 696. Bahr 656. Balard 213, 444, 445, 680, 687. Barreswil 656. Bafilius Balentinus 20 — 23, 26, 95, 113.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Baudrimont 614, 713. Baumé 107. Bayen 140, 143, 158—161, 165. Beccaria 163. Becher 40, 42, 43, 45, 51, 109, 110, 112, 125—127, 136, 519. Becquerel, A. C, 635, 639, 640. Becquerel, E., 641, 651. Beilstein 697. Bergman 75, 82—84, 90, 96, 98 -100, 102-104, 106-108, 112, 113, 117, 119, 120, 122 125, 130, 132, 139, 143, 144 177, 182, 192, 199, 200, 217, 220, 221, 223, 228, 229, 247, 248, 252, 264, 274, 520. Bernhardi 40%. Bertagnini 681, 690. Berthelot 664, 673, 676, 691, 699, 782 - 784Berthollet, A., 305, 338. Berthollet, Cl. L., 86—88, 132, 133, 141, 203, 227—243, 274, 275, 277, 278, 282, 295, 303, 306, 307, 320, 338, 354, 363, 899, 400, 433, 455, 462, 463, **54**

Bondt 303.

Bouis 690.

569.

Boussingault 636, 648.

163, 215, 281.

Boutron-Charlard 668, 686.

Bonsborff 444.

Boullay, d. J., 444, 552, 554, 568,

Boyle 35 — 40, 44, 48, 90, 92

103, 109, 122, 127, 129, 162,

465, 467, 475, 485, 525, 526, **Bracounst 668, 669, 685**. 525, 635, 682. Berzelins 211 - 212, 251, 277, Brobie 634, 683, 680, 741. 311-333, 358, 360, 362-377, Stomeis 667. 379, 390, 391, 394-397, 416, Eroofe 634. 415-423, 426-430, 433, 442 Brougham 89. -444, 446-450, 456, 457- Erngnatelli 304. 462, 475-484, 486 488, 493, ! Stunner 646. 495, 496, 499, 506—517, 526, Bucholz 308, 406, 444. 532-539, 542, 543, 545, 547-; Endle 89. 549,551—553, 555—565, 567, 569—571, 573—578, 583, 784, Buff, H., 639, 654. 611-616, 619-626, 629, 634 Buffon 94, 160. 658-661, 663-665, 679, 679, i 680, 632-684, 687, 689, 704 711, 719, 720, 723, 724, 727, Suffy 447, 688. 731, 736, 737, 754, 768, 769, | Butlerow 831. 808, 830, 836, 837. Beudant 406-408. Lineau 638. Biot 403, 555, 636, 641. Bijdof 648. Elad 57-60, 68, 88-90, 98, 102, 114, 130, 132, 143, 144, 153. Blagden 142, 189. Blanchet 699. Blomstrand 655. Boö, F. de le, 39. Boerhave 53, 54, 281. Böttger 704. Bollstädt, Albert von, vgl. Albert der Große.

Erandt 95. Bucton 696. 588—594, 599, 601, 607, 609, Buff, H. L., 784, 785, 804, 821 -636, 645, 648, 652-654, Bunsen 215, 624, 635, 636, 640, 641, 644 – 646, 648, 655, 656, 664, 696, 774. Cagniard de la Tour 667. Cahours 576, 638, 687, 689, 690, 691, 694, 696, 698, 703. Cannizzaro 675, 838, 839. Capitaine 699. Carlisle 433. Cavendish 67—76, 83, 90, 98, 99, 102, 114, 120, 122, 124, 130, 132, 138, 140—142, 183, 186 -190, 194-197, 200, 220,223, 248, 249, 271, 336, 384. Caventou 700. Chancel 688, 690, 705, 715, 739, **759.** Chenevix 306, 679. Cherubin, Pater, 162. Chevillot 448. Chevreul 527, 539, 541, 544, 557, 668, 674, 685, 690, 695, 704, **782.** Chiozza 677, 681, 686, 688, 765. 776, 803. Clark, Th., 442, 561, 589.

Claudet 657.

Claus, C., 213, 657, 659.
Clément 303, 305.
Cloez 703.
Clouet 663.
Colin 552, 704.
Couerbe 693.
Couper 827—829.
Courtois 213, 445, 474.
Cramford 505.
Cronftedt 96.
Crootes 215.
Cruitshant 303.
Crum 704.

Daguerre 640.

Cuvier 89.

Dalton 244, 282, 284—300, 302
—304, 310, 311, 317, 318,
319, 321, 323, 337, 338, 340
—342, 345—348, 351, 357—
362, 369, 370, 378, 379, 383,
385, 528, 531, 558, 636, 767,
830.

Daniell 639, 640.

Darcet 307, 455.

Daubrée 635.

Davy, E., 450, 699.

Davy, H., 211, 212, 301, 312, 318, 339, 383, 385—387, 430, 433, 441, 442, 444, 445, 450—459, 462—465, 467—478, 485, 488—491, 493, 494, 496, 498, 500—509, 555, 588, 598.

Davy, J., 443, 444, 447, 419, 471.

Debus 692, 693.

Deiman 303, 432.

Delametherie 143.

Desains 693.

Descotils 213.

Desfosses 664.

Désormes 303, 305.

Dessaignes 678, 685.

Deville, H. Sainte-Claire, 639, 651, 653, 654, 656, 699.

Depeur 304.

Diberot 94.

Dioscorides 7.

Döbereiner 441, 442, 450, 527, 539, 543, 545, 552, 664, 666, 674, 689, 692, 694.

Draper 641.

Duhamel bu Monceau 56, 96.

Dulong 390, 394—396, 441, 442, 444, 475, 491—496, 498, 545, 588, 598, 636, 637, 835, 836, 588, 598, 392, 424—428, 430, 431, 437, 438, 448, 514, 552. 553, 563—565, 568, 569, 572, 575, 576, 591—593, 603—609, 614, 616—621, 626, 633, 636, 638, 667, 672, 674, 676, 680, 686—690, 692—694, 697, 699, 700, 704, 708—710, 713, 716, 719, 742, 743, 746, 754, 769, 770, 796, 802, 811.

Duppa 676.

Dutrochet 637.

Ebelmen 635, 694.

Edwards 448.

Eteberg 213.

Estington 639.

Engelhart 442, 561.

Erdmann 392, 701, 704.

Erlenmeyer 831.

Ettling 694.

Faget 690.

Farabay 433—436, 444, 481, 515, 559, 560, 562, 603, 636, 639, 675, 698.

Favre 637.

Fechner 516.

Fehling 680, 687.

Fischer, G. E., 275-277, 295.

Fleitmann 652.

54

Fontana 192. Forchhammer 448. Fordos 653. Fourcrop 87, 88, 132, 203, 213, 304, 306, 398, 400, 527. Fownes 664. Frankland 680, 687, 696, 741, 758, 773—776, 788, 803 — 805, 813, 814, 815, 817, 819, 821, 835. Fremy 651, 653, 654, 656, 657. Fresenius 645 Friedel 675. Fripsche 699, 701. Fuchs, J. N., 404, 405, 449, 634. Gadolin 212. Gahn 96, 124, 645. Galvani 499. Garben 698. Gaudin 633. Gay-Lussac 211, 212, 278, 285, 300, 334—342, 348, 353, 354, **3**58, **3**64, **3**65, **3**70 – **3**72, **3**88, 406, 426, 431, 442 - 446, 449, 456 - 457, 465 - 469, 471 - 475,480, 486, 488-490, 493, 494, **4**96, 529 – 532, 536 – 539, 546, 549 - 553, 556, 559 - 562, 584,603, 636, 638, 646, 669, 682, **683.** Geber 13—16, 26, 95, 101. Gehlen 448. Geiger 664, 702. **Selis** 653, 667, 681, 695. Gengembre 306. Genth 657. Geoffron, Cl. J., 55. Geoffroy, St. F., 55, 106. Gerhardt 599, 600, 620, 627—629, 654, 658, 662, 665, 667, 674, 686, 688, 689, 698, 700, 701, **705**, **708**, **712**—**717**, **721**—**729**, 731—737, 741—743, 746—

776, 780, 783, 789, 790, 7**9**2, 794-796, 798, 801-803, 805, 806, 808—811, 813, 817, 819, 821, 822, 825, 828, 830, 834, 837, 838. Geuther 697. Gibbs 657. Gilbert 476, 477. Gladstone 635. Glauber 31. Gmelin, C. G., 446. Gmelin, L., 388, 391, 422, 432, 440, 482, 516, 546, 584, 589, 662, 663, 682, 684, 710. 719, 731, 738, 740, 830. Gorup-Fesanez 691. Graham 442, 585—587, 637, 652, 658, 692. Gregor 213. Gren 525. Griffin 589. **Gros** 657. Grotthuß 506. Grove 639, 640. Gudelberger 689. Guimet 446. Guyton de Morveau 87, 132, 203. 204, 274, 275. Haidinger 634. Hales 160. Hatchett 213. Haun 398—401, 403. Heint 685. Hellot 56. Helmont, J. B. van, 28—31, 35 60, 109, 114, 127, 129, 281. Henneberg 652. Sennell 676, 693. Benry, 28., 306, 462, 465, 559, 636. Hermann, R. S. L., 213. Hermann, R., 655. Herschel 642, 643. 749, 759 - 761, 763 - 766, 772, | Heß 251, 637.

Higgins 282—284, 296, 383, 385. Pisinger 212, 313, 320, 433, 499. Hoffmann, F., 53, 54, 58, 97, 103. Hoffmann, R., 676. Pofmann, A. W., 623, 626, 658, 659, 680, 687, 691, 701-703, 741, 754—756, 759. Hollandus, Ffaat, 20. Homberg 55, 98, 246, 247. Hoole 116. Hope 212. Houton-Labillardière 546. Houzeau 651. Howard, E., 304. Humboldt, A. v., 337, 338. hunt, Sterry, 749, 750. Ittner 682. Jacobi 639. Junder 93, 109. Rane 449, 461, 568, 569, 688, 704. Rastner 557. Ray 781. Refulé 676, 677, 798, 799, 802 808, 809, 814, 817, 816, 820 824-827, 830, 839. Ribb 698. Rindt 699. Kirchhoff, G., 215, 644. Kirchhoff, G. S. C, 666. Kirwan 119, 203, 204, 247, 248, 252, 259, 262, 274, 282, 306, 400. Rlaproth 212, 213, 224, 238, 239, 334, 394, 399, 648, 683.

Robell 555, 648.

Rraut 675.

Rüping 667.

Ronind, Q. G. be, 669.

Rolbe 622, 640, 664, 673, 677,

774, 780, 814-818, 832.

680, 687, 696, 705, 711, 741,

Rundel 40-42, 50, 99, 127, 246. Lampadius 305. Lamy 215. Landolt 696. Langlois 653. Laplace 141, 142, 180, 189--192, 195, 196, 203, 499. Laurent 599, 605-611, 614, 623, 627-630, 665, 667, 668, 672, 686, 687, 689, 691, 694, 698, 701, 704, 710, 715, 716, 719, 726-736, 740-744, 746, 748, 749, 764, 771, 772, 808, 837. Lautemann 678. Lauwerenburgh 303. Lavoisier 65, 66, 75, 83, 85--91, 96, 102-105, 108, 113-115, 127 - 129, 132, 133, 136 - 205, 207-212, 214, 217, 220-223, 225, 231, 249, 250, 271, 272, 278, 281, 282, 301, 302, 304— 306, 312, 336, 451, 453, 458, 462, 485, 497, 499, 505, 521— 525, 527—529, 543, 547, 551, 564, 582, 660. Leblanc, F., 680, 68 7. Leblanc, N., 399. Lefebore 32, 38. Lemery 32-34, 39, 55, 99, 102, 246, 281, 519. Lerour 668. Lewis 95. Libavius 27, 28, 95. Liebig 438, 539, 544, 559, 566, 567, 571-576, 578—580, 592 - 599, 603, 611, 613, 616, 626, 629, 635, 646, 648, 649, 654, 661, 666-668, 670, **672**, 675, 676, 680, 683—689, ¹ 692, 693, 700, 736, **73**7, 7**4**0, **3**753, **7**755, 770, 789, 810, 816. Limpricht 677, 801. Loewel 636.

Löwig 445, 696, 697, 740. Lowiy 304. Luca 691. LuI, Raymund, 17, 19.

Macquer 57, 92, 93, 95, 98, 100, 108, 110, 113, 114, 120, 125, 126, 185, 191, 281, 520, 524. Maddrell 652.

Magnus 445, 657, 693.

Malaguti 600, 612, 616, 620, 680, 687, 694.

Mansfield 698.

Marcet 443, 477.

Marchand 392.

Marggraf 56, 95, 97, 98, 102, 103, 142, 143, 215, 642.

Margueritte 646.

Marignac 392, 393, 634, 651, 853, 655.

Mayow 116, 128.

Meinede 557.

Meigner, R., 406.

Melsens 622, 672.

Meusnier 191-193, 203.

Miller 643.

Millon 600, 653, 694.

Mitschersich, E., 396, 397, 409—419, 428, 429, 443, 448, 460, 461, 613, 634, 635, 633, 673, 688, 692, 693, 698, 705, 708, 830.

Mohr 646.

Monge 190, 194, 203.

Mosander 212, 446, 655, 656.

Müller von Reichenstein 213.

Mulber 649.

Murray 471.

Muspratt 702.

Neumann, F. E., 637, 836. Neumann, K., 56. Nicholson 433. Nièpce 640. Obling 765, 766, 776, 777, 779—781, 793, 794, 797, 803—807, 809, 810, 819, 825.

Derstebt 447, 505.

Dsann 657.

Otto 704.

Paets van Troofiwijt 303, 432.
Paracelsus 22—26, 29, 31, 32, 41, 95, 113, 219.
Pasteur 634, 641, 642, 667, 685.
Peligot 572, 656, 676, 688—690, 693, 694, 698

Pelletier, B., 306, 308.

Belletier, J., 698, 700.

Pelouze 607, 664, 667, 681, 686, 693—695.

Perfin 676.

Persoz 633, 705.

Petit 394—396, 637, 835, 836.

Peyrone 658.

Pierre 638.

Piria 667—669, 677, 811, 816.

Platiner 645.

Playfair 664, 683.

Plinius 7, 9.

Plüder 644.

Pontin 212, 456, 457.

Porret 682, 683.

Pott 56, 97, 119, 128.

Briestlen 61—68, 70, 76, 89, 90, 100, 114, 117, 120, 126, 132, 140, 141, 144, 155, 157, 160, 161, 163—165, 167, 169, 170, 172, 173, 177, 181, 185—189, 193, 204, 336, 432.

Proust 225—227, 231, 234 244, 268, 278, 279, 282, 304, 305, 308, 320, 334, 338, 402, 406, 408, 526, 528, 682.

Prout 381, 382, 389, 422.

Raewsty 658.

Rammelsberg 634, 648.

Redtenbacher 689.

Regnault 574, 614, 617, 620, 636, 638, 645, 654, 693 695, 697, 700, 770, 836, 837.

Reich, F., 215.

Feichenbach 691, 699.

Reiset 657.

Rey 128.

Riche 696.

Richter, J. B., 223, 250—281, 295, 309, 310, 317, 818, 321, 383, 384, 529, 537.

Richter, Th., 215.

Rio, A. M. bel, 213.

Ritter 449.

Rive, A. de la, 639, 651.

Robiquet 552, 613, 668, 704.

Rochleder 648, 700.

Romé de l'Isle 398, 399.

Roscoe 641.

Rose, G., 410, 634, 648.

Rose, Ho., 213, 319, 442, 447, 448, 645, 648, 653, 655, 836. Rose, B., 310.

Rouelle, G. F., 101, 139, 497.

Rouelle, M. H., 527.

Runge 691, 701.

Ruolz 639.

Rutherford 100, 117.

Cage 192.

Eaussure, Th. v., 528, 531, 546. Scheele 75—83, 90, 96—100, 112, 117, 122, 124, 132, 139, 165, 180, 200, 304, 448, 462, 467,

521, 527, 640, 663, 666, 679,

682.

Scheffer 95.

Schiel 716.

Shiftfoff 683

Schlieper 687.

Schmidt, C., 668.

Echmitt 678.

Schönbein 651, 704.

Schröder 638, 738.

Schrötter 652, 654, 656.

Schwann 667.

Schweigger 251, 267.

Schweizer 696.

Ceebed 456, 641.

Cefftröm 213, 448.

Sen 699.

Genarmont 635.

Cennert 31.

Sertürner 693, 700.

Serullas 683, 693.

Silbermann 637.

Smith, R. A., 251, 289.

Emithson 330.

Soret 651.

Soubeiran 692, 699.

Spencer 639.

Stabel 53.

Stadion 444, 475.

Städeler 688.

Stahl 44-57, 87, 90, 92, 98

102, 110, 112, 115, 118, 121,

12**2**, 125—12**7**, 1**3**1, 13**5**, 136,

147—149, 154, 155, 176, 179,

198, 201, 202, 219, 226, 246,

271, 397, 520, 660, 663.

Stas 392, 393, 641, 667, 669, 689, 692.

Steffens 555.

Stenhouse 704.

Streder 649, 677, 678, 680, 813.

Stromeyer 213, 403, 442, 448,

449, 561, 562.

Swan 643.

Sylvius vgl. Boë, F. be le.

Tachenius 98.

Tait 651.

Talbot 640, 642, 643.

Tennant 213.

Thénard, L. J., 211, 212, 308,

835, **398**, **400**, **403**, **441**—**443**,

446, 455-457, 465-469, 471

-478, 475, 528-530, 586, . Belbien 659. **5**37, 551, 555, 679. Thénard, B., 652, 703, 758. Thilorier 636. Thompson 449. Thomien 637. Thomson, Th., 294—296, 332,359 | Will 647, 691. —361, 368, 369, 378, 379, Billiams, C. . 702. 423, 428, 448, 477, 558. Trubaine 181. Turner 391.

Ullgren 449. **Ulrich** 678. Unberborben 701, 702.

Barrentrapp 647.

Bauquelin 212, 213, 224, 304—306, 398-400, 442, 446, 474, 527, 648. Benel 94, 111, 187. Billanova, Arnald von, 17 Bogel, A., 693.

Bogel, F. C., 442. Bolta 499.

Badenrober 653. **W**anfin 681, 696. Warltire 185, 186. Batfon 95. 28att 89, 187-189, 194, 336. Belter 414.

Bengel 228, 250-252. Bettheim 691. Bheatftone 644. Biggers 676, 23ilde 606. 381, 382, 389-391, 421- Diffiamfon 677, 691, 692, 738, **759** — **7**53, **7**59, **7**60, 739, 764, 765, 772, 776--778, 780, 781, **789**, 79**0**, 7**92**, **794**, 803 —806, 8**08**, 8**2**5. Billis 32, 116. Windler 680. 286hler 212, 448, 449, 546, 559, 565-567, 603, 651, 654 **-656, 663, 664, 666, 668** 675, 676, 678, 680, 683, 684, 686, 687, 689, 696. **Bollafton 213, 296,** 297, 321, 860. 382-384, 408, 422, 423, Burg 90, 600, 652, 657, 658, 675, 683, 690, 694, 697, 703, 741, 742, 758-755, 766, 784 - 786,

Poung, Th., 345.

Brife 443, 572, 693, 694 Binin 674, 689, 691, 701.

790, 791, 793, 804, 806, 807, 809, 810, 819, 820, 822, 825.

			•
		•	







